世界知的所有権機関 国際事務局 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類6

C07K 5/08, 5/06, A61K 38/06, 38/05

(11) 国際公開番号 **A1**

WO99/09053

(43) 国際公開日

1999年2月25日(25.02.99)

(21) 国際出願番号

PCT/JP98/03627

JР

(22) 国際出願日

1998年8月14日(14.08.98)

(30) 優先権データ

特願平9/255879

1997年8月15日(15.08.97)

特願平10/186802

1998年5月28日(28.05.98) JP

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について) 中外製薬株式会社

(CHUGAI SEIYAKU KABUSHIKI KAISHA)[JP/JP] 〒115-8543 東京都北区浮問5丁目5番1号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

小竹健一郎(KOTAKE, Ken-ichiro)[JP/JP]

小園敏郎(KOZONO, Toshiro)[JP/JP]

佐藤 勉(SATO, Tsutomu)[JP/JP]

高梨契典(TAKANASHI, Hisanori)[JP/JP]

〒412-8513 静岡県御殿場市駒門1丁目135番地

中外製薬株式会社内 Shizuoka, (JP)

(74) 代理人

弁理士 社本一夫,外(SHAMOTO, Ichio et al.)

〒100-0004 東京都千代田区大手町二丁目2番1号

新大手町ピル206区 ユアサハラ法律特許事務所 Tokyo, (JP)

(81) 指定国 AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IS, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD. MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, ARIPO特許 (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), ユーラシ ア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類

国際調査報告書

(54) Title: PHENETHYLAMINE DERIVATIVES

(54)発明の名称 フェネチルアミン誘導体

(57) Abstract

Compounds represented by general formula (1) which are phenethylamine derivatives exhibiting a motilin receptor antagonism etc. and being useful as drugs, wherein A represents an amino acid residue, etc.; R₁ represents R₆ -CO-, etc.; R₂ represents hydrogen, etc.; R₃ represents -CO-R₇, etc.; R₄ represents alkyl, etc.; R₅ represents hydroxy, etc.; R6 represents alkyl, etc.; and R₇ represents amino, etc.

$$R_1-A_{N} \qquad R_3 \qquad \qquad (1)$$

(57)要約

本発明の目的は、モチリンレセプターアンタゴニスト作用等を示し、医薬として有用なフェネチルアミン誘導体を提供することである。本発明により、一般式(1):

$$R_1-A \underset{\dot{R}_2}{ N} R_3$$
 (1)

(式中、Aはアミノ酸残基など、 R_1 は、 R_6 -CO-など、 R_2 は水素原子など、 R_3 は-CO- R_7 など、 R_4 はアルキル基など、 R_5 は水酸基など、 R_6 はアルキル基など、 R_7 はアミノ基などを表す。)で示される化合物が提供される。

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

明細書

フェネチルアミン誘導体

技術分野

5 本発明は、モチリンレセプターアンタゴニスト作用等を示し、医薬として有用 な、フェネチルアミン誘導体に関するものである。

背景技術

消化管ホルモンの1つであるモチリンは、22個のアミノ酸からなる直鎖のペ プチドであり、ヒトを含む哺乳動物の消化管運動を調節していることはよく知ら 10 れている。外因性に与えたモチリンは、ヒトおよびイヌにおいて空腹期伝播性収 縮(Interdigestive Migrating Contracti ons, IMC) と同様な収縮を引き起こし、胃排出を促進することが報告され ている(Itoh et al., Scand. J. Gastroentero l., 11, 93-110 (1976); Peeters et al., Ga 15 stroenterology 102, 97-101 (1992))。そのた め、モチリンアゴニストであるエリスロマイシン誘導体が消化管運動機能促進剤 として開発が進められている(Satoh et al., J. Pharmac ol. Exp. Therap., 271, 574-579 (1994); Lar tey et al., J. Med. Chem., 38, 1793-179820 (1995); Drug of the Future, 19, 910-912(1994)).

一方、モチリンレセプターアンタゴニストとしてペプチドおよびポリペプチドの誘導体が報告されている(Depoortere et al., Eur. J. Pharmacol., 286, 241-247 (1995); Poitras et al., Biochem. Biophys. Res. Commun., 205, 449-454 (1994); Takanashi et al., J. Pharmacol. Exp. Ther., 273, 624-628 (1995))。これらは、モチリンの消化管運動に対する作用の研究や、本分野における医

薬品の開発研究において薬理学的なツールとして使用されている。

モチリンレセプターは、十二指腸に主に存在することが知られていたが、最近、下部消化管の大腸にも存在することが認められ(William et al., Am. J. Physiol., 262, G50-G55(1992))、上部消 化管運動ばかりでなく、下部消化管運動にもモチリンが関与する可能性が示されている。

また、下痢症状を示す過敏性腸症候群患者やストレス下の過敏性腸症候群患者が高モチリン血症を示すことが報告されており(Preston et al., Gut, 26, 1059-1064(1985); Fukudo et al., Tohoku J. Exp. Med., 151, 373-385(1987))、本病態に血中モチリンの上昇が関与する可能性が示唆されている。その他にも高モチリン血症が報告されている病態として、クローン病、潰瘍性大腸炎、膵炎、糖尿病、肥満、吸収不良症候群、細菌性下痢症、萎縮性胃炎、胃腸切除術後などがある。よって、モチリンレセプターアンタゴニストは、過敏性腸症候群などの血中モチリンが上昇している病態を改善し得る可能性がある。

発明の開示

本発明の目的は、モチリンレセプターアンタゴニスト作用を有し、医薬として 有用な、フェネチルアミン誘導体を提供することである。

20 本発明者らは、優れたモチリンレセプターアンタゴニスト作用を有する化合物の開発を目的として鋭意研究を重ねた結果、一般式(1)で表されるフェネチルアミン誘導体が、優れたモチリンレセプターアンタゴニストであることを見いだし、この知見に基づいて本発明を完成させた。

すなわち、本発明は、一般式 (1)

25

$$\begin{array}{c} \begin{array}{c} & & & \\ & & & \\ R_1 - A - N & R_3 \\ & & R_2 \end{array} \end{array}$$
 (1)

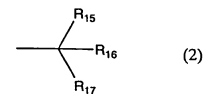
(式中、Aは、アミノ酸残基、または $N\alpha$ – 置換アミノ酸残基を表す。ここで、Aは、 $-NR_2$ – とアミドを形成するように結合している。

R₁は、R₆-CO-、置換基を有していてもよい炭素数2~7の直鎖もしくは 分枝鎖状のアルキル基、置換基を有していてもよい炭素数3~8の直鎖もしくは 5 分枝鎖状のアルケニル基、置換基を有していてもよい炭素数3~8の直鎖もしく は分枝鎖状のアルキニル基を表す。

R₂は、水素原子、または置換基を有していてもよい炭素数1~3の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基を表す。

R₃は、-CO-R₇、置換基を有していてもよい炭素数1~5の直鎖もしくは 10 分枝鎖状のアルキル基、置換基を有していてもよい炭素数2~5の直鎖もしくは 分枝鎖状のアルケニル基、置換基を有していてもよい炭素数2~5の直鎖もしく は分枝鎖状のアルキニル基を表す。

R₄は、水素原子、炭素数1~6の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基、炭素数2~6の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニル基、炭素数2~6の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニル基、炭素数2~6の直鎖もしくは 3 分枝鎖状のアルキニル基、または一般式(2)



20

を表す。

 R_s は、水素原子、または、 $-OR_s$ を表す。

 R_6 は、置換基を有していてもよい炭素数 $1\sim6$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基、置換基を有していてもよい炭素数 $2\sim7$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニル基、置換基を有していてもよい炭素数 $2\sim7$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキニル基、ベンゼン環もしくは複素環と縮合していてもよい炭素数 $3\sim7$ のシクロアルキル基、置換基を有していてもよい炭素数 $6\sim1$ 2 の芳香環、置換基を有していてもよい炭素数 $6\sim1$ 2 の芳香環、置換基を有していてもよい炭素数 $3\sim1$ 2 の飽和もしくは不飽和の複素環、-N (R_9) R_{10} 、または、 $-OR_{11}$ を表す。

 R_7 は、水素原子、置換基を有していてもよい炭素数 $1\sim5$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基、炭素数 $3\sim7$ のシクロアルキル基、-N (R_{12}) R_{13} 、- O R_{14} を表す。

R₈は、水素原子、または炭素数1~4の直鎖状のアルキル基を表す。

5 R₆およびR₁₀は、同一または異なって、水素原子、置換基を有していてもよい炭素数1~5の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基、置換基を有していてもよい炭素数2~6の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニル基、置換基を有していてもよい炭素数2~6の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキニル基、ベンゼン環もしくは複素環と縮合していてもよい炭素数3~6のシクロアルキル基、または、置換基 20 を有していてもよい炭素数6~12の芳香環を表す。

Riiは、置換基を有していてもよい炭素数1~5の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基、置換基を有していてもよい炭素数2~6の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニル基、置換基を有していてもよい炭素数2~6の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキニル基、ベンゼン環もしくは複素環と縮合していてもよい炭素数3~6のシクロアルキル基、または、置換基を有していてもよい炭素数6~12の芳香環を表す。

R₁₂およびR₁₃は、同一または異なって、水素原子、炭素数1~4の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基、または炭素数3~7のシクロアルキル基を表す。

R₁₄は、水素原子、炭素数1~6の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基、また 20 は炭素数3~7のシクロアルキル基を表す。

R15は水素原子またはメチル基を表す。

 R_{16} および R_{17} は、一緒になって、炭素数 $3\sim7$ のシクロアルキル基もしくはシクロアルケニル基を表す。)

で示される化合物、その水和物、またはその薬学的に許容しうる塩を提供するも 25 のである。

また、本発明は、一般式(1)で示される化合物を有効成分として含有する医薬を提供する。さらに、本発明は、上記化合物を含有するモチリンレセプターアンタゴニストを提供する。また、上記化合物を有効成分として含有する消化管運動抑制剤も提供する。さらに、上記化合物を有効成分として含有する高モチリン

4

血症治療剤も提供する。

一般式(1)で示される化合物の定義において、Aにおけるアミノ酸残基は、 通常知られるアミノ酸残基であれば何でもよく、例えば、 $\alpha-$ 、 $\beta-$ 、 $\gamma-$ アミ ノ酸残基などが挙げられ、具体的には、例えば、グリシン (G l y)、アラニン (Ala)、パリン (Val)、ロイシン (Leu)、イソロイシン (Ile)、 フェニルアラニン (Phe)、チロシン (Tyr)、トリプトファン (Trp)、 ヒスチジン(His)、アスパラギン(Asn)、グルタミン(Gln)、アス パラギン酸(Asp)、グルタミン酸(Glu)、リジン(Lys)、セリン (Ser) 、 $h\nu t=\nu$ (Thr) 、 $\lambda t=\nu$ (Met) 、 $\tau t=\nu$ (Pro)、 $oldsymbol{eta}$ ーアラニン($oldsymbol{eta}$ ー $oldsymbol{\mathsf{A}}$ $oldsymbol{\mathsf{A}$ $oldsymbol{\mathsf{A}}$ $oldsymbol{\mathsf{A}}$ $oldsymbol{\mathsf{A}}$ olds(Cit)、オルニチン(Orn)、フェニルグリシン(Phg)、ノルバリン (N v a)、アミノイソブチル酸 (A i b)、ホモフェニルアラニン (H p h)、 **2ーチエニルアラニン(Thi)、γーアミノブチル酸(γ-Abu)、シクロ** ヘキシルグリシン (Chg)、シクロヘキシルアラニン (Cha)、tert-ロイシン(Tle)、アミノアジピン酸(Aad)、ジアミノブチル酸(Dab) 15 、ホモセリン(H s e)、アミノブチル酸(A b u)、2-アミノ安息香酸(2 -Abz)、チオプロリン(Thz)、1、2、3、4-テトラヒドロイソキノリンー 3 ーカルボン酸(T i c)、1、2、3、4 ーテトラヒドロイソキノリン -1ーカルボン酸(Tiq)、1-アミノシクロプロパンカルボン酸(Apc)、 1ーアミノシクロブタンカルボン酸、1ーアミノシクロペンタンカルボン酸、1 20 ーアミノシクロヘキサンカルボン酸(A h c) 、などが挙げられ、バリン (V a 1)、ロイシン(Leu)、イソロイシン(Ile)、フェニルアラニン(Ph hg)、ヒドロキシプロリン(Hyp)、ホモフェニルアラニン(Hph)、シ クロヘキシルグリシン (Chg)、シクロヘキシルアラニン (Cha)、ter t-ロイシン(T 1 e)、2 - チェニルアラニン(T h i)、が好ましく、バリ ン(Val)、ロイシン(Leu)、イソロイシン(Ile)、フェニルアラニ ン (Phe)、フェニルグリシン (Phg)、シクロヘキシルアラニン (Cha) 、がさらに好ましい。これらアミノ酸残基およびN α -アミノ酸残基は、L体、

D体、DL体のいずれでもよいが、L体が好ましい。

AにおけるN α -置換アミノ酸残基とは、上記の α -アミノ酸残基の α 位のアミノ基の水素原子が置換されているものをいう。N α -置換アミノ酸残基における置換基としては、ベンゼン環などで置換されていてもよい炭素数 $1\sim3$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基などが挙げられ、メチル基が好ましい。

AにおけるN α -置換アミノ酸残基の α -アミノ酸残基としては、上記のアミノ酸が挙げられ、Val、Leu、Ile、Phe、Tyr、Trp、Phg、Chg、Cha、Tle、Thi、が好ましく、Val、Leu、Ile、Phe、Phg、Cha、がさらに好ましい。

AにおけるNαー置換アミノ酸残基としては、Nーメチルバリン(NーMeーVal)、Nーメチルロイシン(NーMeーLeu)、Nーメチルイソロイシン(NーMeーIle)、Nーメチルフェニルアラニン(NーMeーPhe)、Nーメチルチロシン(NーMeーTyr)、Nーメチルトリプトファン(NーMeーTrp)、Nーメチルフェニルグリシン(NーMeーPhg)、Nーメチルシクロヘキシルアラニン(NーMeーCha)、Nーメチルシクロヘキシルアラニン(NーMeーCha)、Nーメチルtertーロイシン(NーMeーTle)、Nーメチルー2ーチエニルアラニン(NーMeーThi)などが挙げられ、NーMeーVal、NーMeーLeu、NーMeーIle、NーMeーPhe、NーMeーPhg、NーMeーCha、が好ましく、NーMeーVal、NーMeー

R₁における、R₆-CO-のR₆における、置換基を有していてもよい炭素数 1~6の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基のアルキル基としては、炭素数 1~5の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基が好ましく、炭素数 2~3の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基がさらに好ましく、エチル基が特に好ましい。

 R_1 における、 R_6 -CO- OR_6 における、置換基を有していてもよい炭素数 $2\sim7$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニル基のアルケニル基としては、炭素数 $4\sim6$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニル基が好ましい。

 R_1 における、 R_6 -CO- OR_6 における、置換基を有していてもよい炭素数 $2\sim7$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキニル基のアルキニル基としては、炭素数

4~6の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキニル基が好ましい。

R1における、R6-CO-のR6における、置換基を有していてもよい炭素数 1~6の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基、置換基を有していてもよい炭素数 2~7の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニル基、置換基を有していてもよい炭素 数2~7の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキニル基、の置換基としては、例えば、アミノ基、メチルアミノ基、エチルアミノ基、ジメチルアミノ基、トリメチルアンモニウム基、水酸基、カルボキシル基、アミノカルボニルアミノ基、ピリジルチオ基、メチルチオ基、フェニル基、3-インドリル基、4-ヒドロキシフェニル基、2-チエニル基、3-インドリル 基、シクロヘキシル基、などが挙げられ、アミノ基、メチルアミノ基、フェニル基、3-インドリル基、4-ヒドロキシフェニル基、2-チエニル基、2-フリル基、シクロヘキシル基が好ましく、アミノ基、フェニル基がさらに好ましい。また、上記アルキル基、アルケニル基、アルキニル基は、1もしくはそれ以上の同一もしくは異なった上記の置換基を有していてもよい。

- 20 チル基、1-アミノー2-(4-ヒドロキシ)フェニルエチル基、1-アミノー2-(2-チエニル)エチル基、1-アミノー2-(2-フリル)エチル基、1-アミノー2-シクロヘキシルエチル基、2-フェニルプロピル基が好ましく、1-アミノー2-フェニルエチル基が特に好ましい。

R₁における、R₆-CO-のR₆における、置換基を有していてもよい炭素数 2~7の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニル基としては、上記置換基を有している炭素数 4~6の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニル基が好ましい。

R₁における、R₆-CO-のR₆における、置換基を有していてもよい炭素数 2~7の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキニル基としては、上記置換基を有している炭素数4~6の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキニル基が好ましい。

R₁における、R₆-CO-のR₆における、ベンゼン環もしくは複素環と縮合していてもよい炭素数3~7のシクロアルキル基の複素環としては、例えば、O、NまたはSから選択されるヘテロ原子を1又は2個含む脂肪族または芳香族の5または6員環が挙げられ、具体的には、ピリジン、ピラジン、フラン、チオフェン、ピロール、イミダゾール、などが挙げられる。

R₁における、R₆-CO-のR₆における、ベンゼン環もしくは複素環と縮合していてもよい炭素数3~7のシクロアルキル基としては、ベンゼン環と縮合している炭素数3~7のシクロアルキル基が好ましく、なかでも1-ベンゾシクロブチル基が好ましい。

10 R₁における、R₆-CO-のR₆における、置換基を有していてもよい炭素数 6~12の芳香環の芳香環としては、ベンゼン環、ナフタレン環が挙げられる。 R₁における、R₆-CO-のR₆における、置換基を有していてもよい炭素数 6~12の芳香環の置換基としては、水酸基、メトキシ基、フェノキシ基、ベンジルオキシ基、tert-ブチルオキシ基、アミノ基、メチルアミノ基、ジメチルアミノ基、エチルアミノ基、カルボキシル基、メトキシカルボニル基、などが挙げられる。また、上記芳香環は、1もしくはそれ以上の同一もしくは異なった上記の置換基を有していてもよい。

25 R₁における、R₆-CO-のR₆における、置換基を有していてもよい炭素数 3~12の飽和もしくは不飽和の複素環の置換基としては、水酸基、メトキシ基、フェノキシ基、ベンジルオキシ基、 tert-ブチルオキシ基、アミノ基、メチルアミノ基、ジメチルアミノ基、エチルアミノ基、カルボキシル基、メトキシカルボニル基、などが挙げられる。また、上記複素環は、1もしくはそれ以上の同

ーもしくは異なった上記の置換基を有していてもよい。

 R_1 における、 R_6 -CO- OR_6 における、置換基を有していてもよい炭素数 $3\sim 12$ の飽和もしくは不飽和の複素環としては、1もしくはそれ以上の同一もしくは異なった上記置換基を有していてもよい上記複素環が挙げられる。

- R_1 における、 R_6 -CO- OR_6 における、-N (R_9) R_{10} OR_9 および R_{10} における、置換基を有していてもよい炭素数 $1\sim5$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基のアルキル基としては、炭素数 $1\sim4$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基が好ましく、炭素数 $1\sim2$ の直鎖状のアルキル基がさらに好ましく、メチル基が特に好ましい。
- R_1 における、 R_6 -CO- OR_6 における、-N (R_9) R_{10} OR_9 および R_{10} における、置換基を有していてもよい炭素数 2 ~ 6 の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニル基のアルケニル基としては、炭素数 3 ~ 6 の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニル基が好ましい。

 R_1 における、 R_6 -CO- OR_6 における、-N (R_9) R_{10} OR_9 および R_{10} における、置換基を有していてもよい炭素数 2 ~ 6 の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキニル基のアルキニル基としては、炭素数 3 ~ 6 の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキニル基が好ましい。

R1における、R6-CO-のR6における、-N (R9) R10のR9およびR10 における、置換基を有していてもよい炭素数1~5の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基、置換基を有していてもよい炭素数2~6の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニル基、置換基を有していてもよい炭素数2~6の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキニル基、の置換基としては、例えば、アミノ基、水酸基、カルボキシル基、アミノカルボニル基、アミノカルボニルスミノ基、ピリジルチオ基、メチルチオ基、フェニル基、3-インドリル基、4-ヒドロキシフェニル基、2-チェニル基、2-フリル基、3-イミダゾリル基、シクロヘキシル基、などが挙げられ、アミノ基、フェニル基、3-インドリル基、4-ヒドロキシフェニル基、2-チェニル基、2-テェニル基、2-フリル基、シクロヘキシル基が好ましく、フェニル基がさらに好ましい。また、上記アルキル基、アルケニル基、アルキニル基は、1もしくはそれ以上の同一もしくは異なった上記の置換基を有していてもよい。

 R_1 における、 R_6 -CO- OR_6 における、-N (R_9) R_{10} OR_6 および R_{10} における、置換基を有していてもよい炭素数 2 ~ 6 の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニル基としては、炭素数 3 ~ 6 の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニル基が好ましい。

10

 R_1 における、 R_6 -CO- OR_6 における、-N (R_9) R_{10} OR_9 および R_{10} における、置換基を有していてもよい炭素数 2 ~ 6 の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキニル基としては、炭素数 3 ~ 6 の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキニル基が好ましい。

 R_1 における、 R_6 -CO- OR_6 における、-N (R_9) R_{10} OR_9 および R_{10} における、ベンゼン環もしくは複素環と縮合していてもよい炭素数 $3\sim6$ のシクロアルキル基のシクロアルキル基とは、シクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基をいう。

25 R₁における、R₆-CO-のR₆における、-N(R₉)R₁₀のR₉およびR₁₀における、ベンゼン環もしくは複素環と縮合していてもよい炭素数3~6のシクロアルキル基としては、ベンゼン環もしくは上記複素環と縮合していてもよい炭素数3~6のシクロアルキル基が挙げられる。

 R_1 における、 R_8 -CO- OR_8 における、-N (R_9) R_{10} OR_9 および R_{10}

における、置換基を有していてもよい炭素数6~12の芳香環の芳香環としては、ベンゼン環、ナフタレン環が挙げられる。

 R_1 における、 R_6 -CO- OR_6 における、-N (R_9) R_{10} OR_9 および R_{10} における、置換基を有していてもよい炭素数 $6\sim12$ の芳香環の置換基としては、
5 水酸基、メトキシ基、フェノキシ基、ベンジルオキシ基、tert-ブチルオキシ基、rミノ基、メチルアミノ基、ジメチルアミノ基、エチルアミノ基、カルボキシル基、メトキシカルボニル基、などが挙げられる。また、上記芳香環は、1もしくはそれ以上の同一もしくは異なった上記の置換基を有していてもよい。

 R_1 における、 R_6 -CO- OR_6 における、-N (R_9) R_{10} OR_9 および R_{10} 10 は以上のような定義を有するが、-N (R_9) R_{10} としては、ベンジルアミノ基、ベンジルメチルアミノ基が好ましい。

R₁における、R₆-CO-のR₆における、-OR₁₁のR₁₁における、置換基を有していてもよい炭素数2~6の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニル基のアルケニル基としては、炭素数3~6の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニル基が好ましい。

20

 R_1 における、 R_6 -CO- OR_6 における、 $-OR_{11}$ OR_{11} における、置換基を有していてもよい炭素数 2 ~ 6 の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキニル基のアルキニル基としては、炭素数 3 ~ 6 の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキニル基が好ましい。

25 R₁における、R₆-CO-のR₆における、-OR₁₁のR₁₁における、置換基を有していてもよい炭素数1~5の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基、置換基を有していてもよい炭素数2~6の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニル基、置換基を有していてもよい炭素数2~6の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキニル基、の置換基としては、例えば、アミノ基、水酸基、カルボキシル基、アミノカルボニ

ル基、アミノカルボニルアミノ基、ピリジルチオ基、メチルチオ基、フェニル基、3ーインドリル基、4ーヒドロキシフェニル基、2ーチエニル基、2ーフリル基、3ーイミダゾリル基、シクロヘキシル基、などが挙げられ、アミノ基、フェニル基、3ーインドリル基、4ーヒドロキシフェニル基、2ーチエニル基、2ーフリル基、シクロヘキシル基が好ましく、フェニル基がさらに好ましい。また、上記アルキル基、アルケニル基、アルキニル基は、1もしくはそれ以上の同一もしくは異なった上記の置換基を有していてもよい。

R₁における、R₆-CO-のR₆における、OR₁₁のR₁₁おける、置換基を有していてもよい炭素数1~5の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基としては、上 10 記置換基を有しているメチル基が好ましく、なかでもベンジル基、3-インドリルメチル基、p-ヒドロキシベンジル基、2-チエニルメチル基、2-フリルメチル基、シクロヘキシルメチル基が好ましく、ベンジル基が特に好ましい。

 R_1 における、 R_6 -CO- OR_6 における、 $-OR_{11}$ OR_{11} における、置換基を有していてもよい炭素数 2 ~ 6 の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキニル基としては、炭素数 3 ~ 6 の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキニル基が好ましい。

R₁における、R₆-CO-のR₆における、-OR₁₁のR₁₁における、ベンゼ ン環もしくは複素環と縮合していてもよい炭素数3~6のシクロアルキル基の複 素環としては、例えば、O、NまたはSから選択されるヘテロ原子を1又は2個 含む脂肪族または芳香族の5または6員環が挙げられ、具体的には、ピリジン、 ピラジン、フラン、チオフェン、ピロール、イミダゾール、などが挙げられる。

R₁における、R₆-CO-のR₆における、-OR₁₁のR₁₁における、ベンゼ ン環もしくは複素環と縮合していてもよい炭素数3~6のシクロアルキル基のシ クロアルキル基とは、シクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、 シクロヘキシル基をいう。

 R_1 における、 R_6 -CO- OR_6 における、 $-OR_{11}$ OR_{11} における、ベンゼン環もしくは複素環と縮合していてもよい炭素数3~6のシクロアルキル基とし

ては、ベンゼン環もしくは上記複素環と縮合していてもよい炭素数3~6のシクロアルキル基が挙げられる。

 R_1 における、 R_6 -CO- OR_6 における、 $-OR_{11}$ OR_{11} における、置換基を有していてもよい炭素数 $6\sim12$ の芳香環の芳香環としては、ベンゼン環、ナフタレン環が挙げられる。

 R_1 における、 R_6 -CO- OR_6 における、 $-OR_{11}$ OR_{11} おける、置換基を有していてもよい炭素数 $6\sim12$ の芳香環の置換基としては、水酸基、メトキシ基、フェノキシ基、ベンジルオキシ基、t e r t - ブチルオキシ基、r ミノ基、メチルアミノ基、ジメチルアミノ基、エチルアミノ基、カルボキシル基、メトキシカルボニル基、などが挙げられる。また、上記芳香環は、1 もしくはそれ以上の同一もしくは異なった上記の置換基を有していてもよい。

 R_1 における、 R_6 -CO- OR_6 における、 $-OR_{11}$ OR_{11} における、置換基を有していてもよい炭素数 $6\sim12$ の芳香環としては、1もしくはそれ以上の同一もしくは異なった上記置換基を有していてもよいベンゼン環、ナフタレン環が15 挙げられる。

 R_1 における、 R_6 -CO- OR_6 における、 $-OR_{11}$ OR_{11} は以上のような定義を有するが、 $-OR_8$ としては、ベンジルオキシ基が好ましい。

R1における、R6-CO-のR6は以上のような定義を有するが、R6としては、 1-アミノー2-フェニルエチル基、1-メチルアミノー2-フェニルエチル基、 0 1-アミノー2-(3-インドリル) エチル基、1-アミノー2-(4-ヒドロキシ) フェニルエチル基、1-アミノー2-(2-チエニル) エチル基、1-アミノー2-(2-チェニル) エチル基、1-アミノー2-シクロヘキシルエチル基、 2-フェニルプロピル基、1-ベンゾシクロブチル基、ベンジルアミノ基、ベンジルオキシ基が好ましく、1-アミノー2-フェニルエチル基が特に好ましい。

25 R₁における、置換基を有していてもよい炭素数2~7の直鎖もしくは分枝鎖 状のアルキル基のアルキル基としては、炭素数3~4の直鎖もしくは分枝鎖状の アルキル基が好ましく、プロピル基が特に好ましい。

 R_1 における、置換基を有していてもよい炭素数 $3\sim8$ の直鎖もしくは分枝鎖 状のアルケニル基のアルケニル基としては、炭素数 $4\sim8$ の直鎖もしくは分枝鎖

状のアルケニル基が好ましく、炭素数5~7の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニ ル基がさらに好ましい。

R₁における、置換基を有していてもよい炭素数3~8の直鎖もしくは分枝鎖 状のアルキニル基のアルキニル基としては、炭素数3~7の直鎖もしくは分枝鎖 5 状のアルキニル基が好ましく、炭素数5~7の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキニ ル基がさらに好ましい。

R1における、置換基を有していてもよい炭素数2~7の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基、置換基を有していてもよい炭素数3~8の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニル基、置換基を有していてもよい炭素数3~8の直鎖もしくは分枝10 鎖状のアルキニル基、の置換基としては、例えば、アミノ基、メチルアミノ基、エチルアミノ基、ジメチルアミノ基、水酸基、カルボキシル基、アミノカルボニル基、アミノカルボニルアミノ基、ピリジルチオ基、メチルチオ基、フェニル基、3ーインドリル基、4ーヒドロキシフェニル基、2ーチエニル基、2ーフリル基、3ーインドリル基、シクロヘキシル基、などが挙げられ、アミノ基、フェニル15 基、3ーインドリル基、4ーヒドロキシフェニル基、2ーチエニル基、2ーフリル基、シクロヘキシル基が好ましく、アミノ基、フェニル基がさらに好ましい。また、上記アルキル基、アルケニル基、アルキニル基は、1もしくはそれ以上の同一もしくは異なった上記の置換基を有していてもよい。

R₁における、置換基を有していてもよい炭素数 2~7の直鎖もしくは分枝鎖 切のアルキル基としては、1もしくはそれ以上の同一もしくは異なった上記置換 基を有している炭素数 3~4の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基が好ましく、 なかでも 2 - アミノー 3 - フェニルプロピル基、 2 - アミノー 3 - (3 - インドリル) プロピル基、 2 - アミノー 3 - (4 - ヒドロキシ) フェニルプロピル基、 2 - アミノー 3 - (2 - フリル) プロピル基、 2 - アミノー 3 - シクロヘキシルプロピル基、 3 - フェニルブチル 基が好ましく、 2 - アミノー 3 - フェニルプロピル基が特に好ましい。

R₁における、置換基を有していてもよい炭素数3~8の直鎖もしくは分枝鎖 状のアルケニル基としては、上記置換基を有している炭素数4~8の直鎖もしく は分枝鎖状のアルケニル基が好ましい。 R₁における、置換基を有していてもよい炭素数2~7の直鎖もしくは分枝鎖 状のアルキニル基としては、上記置換基を有している炭素数3~7の直鎖もしく は分枝鎖状のアルキニル基が好ましい。

 R_1 は、以上のような定義を有するが、 R_1 としては、フェニルアラニノイル基、N-Meフェニルアラニノイル基、 $\beta-(3-4)$ ンドリル)アラニノイル基、チロシノイル基、 $\beta-(2-7)$ リル)アラニノイル基、 $\beta-(2-7)$ リル)アラニノイル基、 $\beta-(2-7)$ リル)アラニノイル基、 $\beta-(2-7)$ リル基、1-4 ペンゾシクロブチルカルボニル基、ベンジルアミノカルボニル基、またはベンジルオキシカルボニル基、が好ましく、フェニルアラニノイル基が特に好ましい。

10

R₂における、置換基を有していてもよい炭素数1~3の直鎖もしくは分枝鎖 状のアルキル基のアルキル基とは、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロ ピル基を示し、メチル基、エチル基が好ましく、メチル基がさらに好ましい。

R₂における、置換基を有していてもよい炭素数1~3の直鎖もしくは分枝鎖 北のアルキル基の置換基としては、フェニル基、水酸基、アミノ基、カルボキシ ル基、などが挙げられる。また、上記アルキル基は、1もしくはそれ以上の同一 もしくは異なった上記の置換基を有していてもよい。

R₂における、置換基を有していてもよい炭素数1~3の直鎖もしくは分枝鎖 状のアルキル基としては、メチル基が好ましい。

20 R₂は、以上のような定義を有するが、R₂としては、水素原子、メチル基が好ましい。

 R_3 における、 $-CO-R_7$ の R_7 における、置換基を有していてもよい炭素数 $1\sim5$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基としては、炭素数 $1\sim3$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基が好ましい。

 R_3 における、 $-CO-R_7$ の R_7 における、置換基を有していてもよい炭素数 $1\sim 5$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基、の置換基としては、例えば、ハロゲン、アミノ基、水酸基、アルコキシ基、などが挙げられ、ハロゲンが好ましい。

R₃における、-CO-R₇のR₇における、置換基を有していてもよい炭素数

1~5の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基としては、1もしくはそれ以上の同一の上記置換基を有している炭素数1~3の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基が好ましく、フルオロメチル基、クロロメチル基がさらに好ましい。

R₃における、-CO-R₇のR₇における、炭素数3~7のシクロアルキル基 としては、炭素数3~5のシクロアルキル基が好ましい。

 R_3 における、 $-CO-R_7$ の R_7 における、 $-N(R_{12})$ R_{13} の R_{12} および R_1 $_3$ における、炭素数 $1\sim4$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基としては、炭素数 $1\sim2$ の直鎖状のアルキル基が好ましく、メチル基がさらに好ましい。

 R_3 における、 $-CO-R_7$ の R_7 における、 $-N(R_{12})$ R_{13} の R_{12} および R_1 10 $_3$ における、炭素数3~7のシクロアルキル基としては、炭素数3~5のシクロアルキル基が好ましい。

 R_3 における、 $-CO-R_7$ の R_7 における、-N (R_{12}) R_{13} の R_{12} および R_1 $_3$ における、 R_{12} および R_{13} としては、同一もしくは異なって、水素原子もしくはメチル基が好ましい。

 R_3 における、 $-CO-R_7$ の R_7 における、 $-N(R_{12})$ R_{13} の R_{12} および R_1 $_3$ は以上のような定義を有するが、 $-N(R_9)$ R_{10} としては、アミノ基、メチルアミノ基が好ましい。

20

 R_3 における、 $-CO-R_7$ の R_7 における、 $-OR_{14}$ の R_{14} における、炭素数 $1\sim 6$ の直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル基としては、炭素数 $1\sim 2$ の直鎖状のアルキル基が好ましく、メチル基がさらに好ましい。

R₃における、-CO-R₇のR₇における、-OR₁₄のR₁₄における、炭素数 3~7のシクロアルキル基とは、シクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、シクロヘプチル基をいうが、シクロプロピル基が好ましい。

 R_3 における、 $-CO-R_7$ の R_7 における、 $-OR_{14}$ の R_{14} は以上のような定義を有するが、 $-OR_{14}$ としては、水酸基、メトキシ基が好ましい。

 R_3 における、 $-CO-R_7$ は以上のような定義を有するが、 $-CO-R_7$ としては、アミド基、N-メチルアミド基、が好ましい。

R₃における、置換基を有していてもよい炭素数1~5の直鎖もしくは分枝鎖

状のアルキル基としては、炭素数1~3の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基が好ましく、メチル基が特に好ましい。

R₃における、置換基を有していてもよい炭素数2~5の直鎖もしくは分枝鎖 状のアルケニル基としては、炭素数2~3の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニル 基が好ましい。

R₃における、置換基を有していてもよい炭素数2~5の直鎖もしくは分枝鎖 状のアルキニル基としては、炭素数2~3の直鎖状のアルキニル基が好ましい。

R₃における、置換基を有していてもよい炭素数 1~5の直鎖もしくは分枝鎖 状のアルキル基、置換基を有していてもよい炭素数 2~5の直鎖もしくは分枝鎖 北のアルケニル基、置換基を有していてもよい炭素数 2~5の直鎖もしくは分枝 鎖状のアルキニル基、の置換基としては、アミノ基、アルキルアミノ基、水酸基、 アルコキシ基、カルボキシル基、ハロゲン、などが挙げられ、アミノ基が特に好 ましい。また、上記アルキル基、アルケニル基、アルキニル基は、1もしくはそ れ以上の同一のもしくは異なった上記の置換基を有していてもよい。

15 R₃における、置換基を有していてもよい炭素数 1~5の直鎖もしくは分枝鎖 状のアルキル基としては、メチル基、アミノメチル基が好ましい。

 R_s は、以上のような定義を有するが、 R_s としては、アミド基、N-メチルアミド基、メチル基、アミノメチル基、が好ましく、アミド基、メチル基、が特に好ましい。

20 R₄における、炭素数1~6の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基としては、 炭素数2~5の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基が好ましく、炭素数3~5の 分枝鎖状のアルキル基がさらに好ましく、tert-ブチル基が特に好ましい。

R₄における、炭素数 2~6の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニル基としては、 炭素数 3~5の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニル基が好ましく、炭素数 3~5 の分枝鎖状のアルケニル基がさらに好ましい。

25

R₄における、炭素数2~6の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキニル基としては、 炭素数3~5の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキニル基が好ましく、炭素数3~5 の分枝鎖状のアルキニル基がさらに好ましい。

R₄における、一般式(2)におけるR₁₅としては、メチル基が好ましい。

R₄における、一般式(2)におけるR₁₆およびR₁₇が一緒になって形成する 炭素数3~7のシクロアルキル基としては、炭素数3~5のシクロアルキル基が 好ましい。

 R_4 における、一般式(2)における R_{16} および R_{17} が一緒になって形成する 5 炭素数 $3\sim7$ のシクロアルケニル基としては、炭素数 $4\sim6$ のシクロアルケニル 基が好ましい。

 R_4 としては、イソプロピル基、tertーブチル基、1, 1-ジメチルプロピル基、1, 1-ジメチルー2-プロペニル基が好ましく、tertーブチル基が特に好ましい。

 R_5 における、 $-OR_{12}$ の R_{12} における、炭素数 $1\sim4$ の直鎖状のアルキル基 としては、メチル基、エチル基が好ましく、メチル基がさらに好ましい。 R_5 としては、水酸基、メトキシ基が好ましく、水酸基が特に好ましい。 一般式(1)

$$R_1-A \xrightarrow[R_2]{R_5} R_4 \qquad (1)$$

(式中、R₁、R₂、R₃、R₄およびR₅は、前記と同じ意味を表す。)で示される化合物としては、Phe-Hyp-Tyr (3-tBu) -NH₂、Phe-Thz-Tyr (3-tBu) -NH₂、Phe-Pro-Tyr (3-tBu) -NH₂、Phe-Phg-Tyr (3-tBu) -NH₂、Phe-Phg-Phe-Phg-Tyr (3-tBu) -NH₂、Phe-Phg-Tyr (3-tBu) -NH₂、Phe-N-Me-Phg-Tyr (3-tBu) -NH₂、Phe-N-Me-D-Phg-Tyr (3-tBu) -NH₂、Phe-Phe-Tyr (3-tBu) -NH₂、Phe-Cha-Tyr (3-tBu) -NH₂、Phe-Chg-Tyr (3-tBu) -NH₂、Phe-Tle-Tyr (3-tBu) -NH₂、Phe-Val-Tyr (3-tBu) -NH₂、Phe-Tle-Tyr (3-tBu) -NH₂、Phe-Val-Tyr (3-tBu) -NH₂、Phe-Tyr (3-tBu) -NH₂、Phe-Leu-Tyr (3-tBu) -NH₂、Phe-Tyr (3-tBu) -NH₂ -N

Bu) $-NH_2$, $Phe-Thi-Tyr(3-tBu)-NH_2$, Phe-Il $e - T y r (3 - t B u) - N H_2$, P h e - T h r - T y r (3 - t B u) - NH_2 , $Phe-Trp-Tyr(3-tBu)-NH_2$, Tyr-Phg-Ty $r (3-t B u) - NH_2$, $Phg-Phg-Tyr (3-t B u) - NH_2$, T $rp-Phg-Tyr(3-tBu)-NH_2$, Cha-Phg-Tyr(3-tBu) $t B u) - N H_2$, $H p h - P h g - T y r (3 - t B u) - N H_2$, N - (a -メチルヒドロシンナミル)-Phg-Tyr(3-tBu)-NH₂、Phe-N-Me-Val-Tyr (3-tBu) $-NH_2$ 、 $N-(\alpha-メチルヒドロシ$ ンナミル)-N-Me-D-Phg-Tyr(3-tBu)-NH₂、Phe-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) $-NH_2$, Phe-Phg-Tyr10 (3-tBu) -NHMe, Phe-Phg-Tyr (3-tBu) -OH, N -(3-フェニルブチリル) - Phg-Tyr(3-tBu) - NH₂、N-(ベンジルアミノカルボニル)-N-Me-D-Phe-Tyr(3-t Bu) $-NH_2$ 、N-(ベンジルオキシカルボニル)-Phg-Tyr(3-tBu) $-NH_2$ 、N-(ベンジルオキシカルボニル)-N-Me-Val-Tyr(3)15 -tBu) $-NH_2$, N-(S) $-3-D_x=n\mathcal{I}+U\mathcal{I}+U\mathcal{I}-Phg-Tyr$ (3) -t B u) $-N H_2$ 、N-((R) -3- フェニルブチリル) - P h g - T y r(3-t Bu) - NH2, $L-\alpha-(3-\cancel{1})$ - N-Me-Val-Tyr (3-tBu) -NH2、α- (4-ペンチニル) グリシノイルー N-Me-Val-Tyr (3-tBu) -NH2、N-(2 20 ーアミノー3ーフェニルプロピル) $-Phg-Tyr(3-tBu)-NH_2$ 、 N-(2-r ミノ-3-フェニルプロピル) - Val-Tyr(3-tBu) - NH_2 , $N-[2-(3-tert \mathcal{I}\mathcal{F}\mathcal{N}-4-t \mathcal{F}\mathcal{D}\mathcal{F}\mathcal{N}-1-\mathcal{F}\mathcal{I}\mathcal{F}\mathcal{N})$ チルエチル] -3-メチル-2-(N-メチル-N-フェニルアラニノイルアミ 25 ノ) ブタナミド、Phe-N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-t Bu) $-NH_2$ 、N-[2-(3-tertブチル-4-ヒドロキシフェニル) -1-メチルエチル] -3-メチル-2-[N-メチル-N-(N-Me-フェニル アラニノイル) アミノ] ブタナミドが好ましく、Phe-Phg-Tyr (3t B u) $-NH_2$, Phe-N-Me-D-Phg-Tyr (3-t B u) -N

 H_2 , Phe-Phe-Tyr $(3-tBu)-NH_2$, Phe-Cha-Tyr $(3-tBu)-NH_2$, Phe-Val-Tyr $(3-tBu)-NH_2$, Ph e-Leu-Tyr (3-tBu) -NH₂, Phe-Tyr-Tyr (3-t Bu) $-NH_2$, $Phe-Hph-Tyr (3-tBu) -NH_2$, Phe-Il $e-Tyr (3-tBu) -NH_2$, Trp-Phg-Tyr (3-tBu) - NH_2 , $Cha-Phg-Tyr(3-tBu)-NH_2$, Phe-N-Me-V $a \ l - T \ y \ r \ (3 - t \ B \ u) \ - N \ H_2$, $P \ h \ e - V \ a \ l - N - M \ e - T \ y \ r \ (3$ -tBu) $-NH_2$, Phe-Phg-Tyr (3-tBu) -NHMe, N-(ベンジルアミノカルボニル)-N-Me-D-Phe-Tyr (3-tBu) $-NH_2$, N-(S)-3-7 = $-NH_2$, N-(S)-310 $-NH_2$ 、N-(2-アミノー3-フェニルプロピル)-Phg-Tyr(3t B u) $-NH_2$ 、N-(2-アミノ-3-フェニルプロピル) -Val-Ty $r(3-tBu)-NH_2$, $N-[2-(3-tert)]+NH_2$ フェニル) -1 - メチルエチル] -3 - メチル -2 - (N - メチル -N - ルアラニノイルアミノ) ブタナミド、Phe-N-Me-Val-N-Me-T 15 yr (3-tBu) -NH₂、N-[2-(3-tertブチル-4-ヒドロキ (N-Me-フェニルアラニノイル) アミノ] ブタナミドがさらに好ましい。 塩を形成する酸としては、塩酸、臭化水素酸、ヨウ化水素酸、硫酸、燐酸など

塩を形成する酸としては、塩酸、臭化水素酸、ヨウ化水素酸、硫酸、燐酸など 20 の無機酸、および酢酸、シュウ酸、マレイン酸、フマル酸、クエン酸、酒石酸、 メタンスルホン酸、トリフルオロ酢酸などの有機酸が挙げられる。

また、本発明の化合物には光学異性体が存在するが、それぞれの光学異性体、およびそれらの混合物は全て本発明に含まれる。

本発明の化合物は、水和物として得ることもできる。

WO 99/09053

5

10

20

25

発明を実施するための最良の形態

一般式(1)

$$R_1-A \underset{\dot{R}_2}{ \searrow} R_3$$
 (1)

(式中、A、 R_1 、 R_2 、 R_3 、 R_4 および R_5 は、それぞれ、前記と同じ意味を表す。)で示される化合物は、ジペプチドまたはトリペプチドを含むアミノ酸誘導体であり、その製造は、固相法、液相法のいずれでも行うことができる。固相法で製造を行うには、自動有機合成装置を使用することができるが、マニュアル操作で行うこともできる。

本発明の化合物を構成するアミノ酸は、ほとんどが市販されおり容易に購入可能であるが、市販されていない場合には、一般的によく知られた方法、例えば、Strecker法、Bucherer法、アセトアミドマロン酸エステル法、またはアミノ基保護グリシンエステルをアルキル化する方法などにより製造することができる。

p-ヒドロキシーm-置換フェニルアラニンエステルは、例えば、市販の、あるいはチロシンをエステル化することにより得られるチロシンエステル($Tyr-OR_{14}$ (式中、 R_{14} は前記と同じ意味を表す。))から、通常の有機化学的方法、例えばプロトン酸やルイス酸などの酸触媒の存在下でのフリーデルクラフツ反応により、m位に置換基 R_4 (ここで、 R_4 は、前記定義のうち、rルキル基、rルケニル基、またはrルキニル基の場合を表す。以下、この段落において同じ。)を導入し製造することができる。なお、置換基 R_4 の導入は、この段階に限られるものではなく、製造上の可能ないかなる段階おいても行うことができる。

p-ヒドロキシーm-置換フェニルアラニンエステルの $\alpha-$ アミノ基を、例えばペンジルオキシカルボニル保護した後、O-アルキル化を行うことにより、-OR $_8$ のR $_8$ がアルキル基のものを得ることができる。 R_5 が水素原子およびアルコキシ基のものに関しては、続いて $N\alpha-$ アルキル化を行い、 R_2 がアルキル基

のものを得ることができる。 R_5 の水酸基を、例えばベンジル基など、後の段階で除去しやすいもので保護した後、N-アルキル化を行い、脱保護を行うことにより、 R_2 がアルキル基で R_5 が水酸基のものを得ることができる。

R₃に関しては、アミノ基等が適切に保護された置換フェニルアラニンエステ 5 ルのエステルを利用して、種々の変換を行うことにより所望の構造のものを得る ことができる。

例えば、 R_3 がアミドの場合は、 α -アミノ基保護置換フェニルアラニンエステルを、直接アミンHN(R_{12}) R_{13} と反応させることにより、または、カルボン酸に変換した後に常法に従ってアミンHN(R_{12}) R_{13} と縮合させることにより、 α -アミノ基保護置換フェニルアラニンアミドへ変換することができる。

例えば、R₃が置換アルキル基の場合は、α-アミノ基保護置換フェニルアラニンエステルのエステルを還元して得られるアルデヒドもしくはアルコールから、ハロゲン置換アルキル基、ヒドロキシアルキル基、アミノアルキル基、メチル基等へ変換することができる。

15 Nαー置換アミノ酸は、ほとんどが市販されおり容易に購入可能であるが、市販されていない場合には、一般的によく知られた方法、例えばαーブロモカルボン酸ユニットと一級アミンを反応させる方法(J. Med. Chem., 37, 2678(1994))、またはアミノ基保護アミノ酸もしくはそのエステルを塩基およびアルキル化剤で処理することによりNーアルキル化する方法、などに20 より製造することができる。

アミノ酸のNα-アミノ基、β-Ala、γ-Abuのアミノ基保護は、フルオレニルメチルオキシカルボニル(Fmoc)基、tert-ブトキシカルボニル(Boc)基、ベンジルオキシカルボニル(Z)基、などで行うことが効率的である。固相合成において好ましいアミノ基の保護基としては、例えば、Fmoc基が挙げられる。側鎖官能基の保護は、例えばAsp、Glu、Aad残基のカルボキシル基の保護の場合はtert-ブチルエステル(OtBu)として、Ser、Thr、Tyr残基の水酸基の保護の場合はtert-ブチル(tBu)基で、Hse残基の水酸基の保護の場合はトリフェニルメチル(Trt)基で、His残基のイミダゾリル基、Dab、Orn、Lys残基の側鎖アミノ基やト

リプトファン残基のインドール基の保護の場合はBoc基で行う。なお、アミノ 酸残基の保護は上記以外の保護基を使用することも可能である。

カルボキシル基の活性化法としては、ベンゾトリアゾールー1ーイルーオキシ ートリス (ジメチルアミノ) ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート (BO P) を用いる方法、O-(7-アザベンゾトリアゾール-1-イル)-1、1、 3、3-テトラメチルウロニウム ヘキサフルオロホスフェート (HATU) を 用いる方法、ジイソプロピルカルボジイミド(DIC)を用いる方法、N-エチ ルーN' - 3 - ジメチルアミノプロピルカルボジイミド (WSCI) を用いる方 法、ジシクロヘキシルカルボジイミド (DCC) を用いる方法、ジフェニルホス ホリルアジド (DPPA) を用いる方法、それぞれこれらの試薬と1-ヒドロキ 10 シベンゾトリアゾール (HOBT) もしくはN-ヒドロキシスクシンイミド (H ONSu)とを組み合わせて用いる方法、イソブチルクロロホルメートなどを用 いる混合酸無水物法、または、アミノ酸として α -カルボキシル基がペンタフル オロフェニルエステル (OPfp)、アミノ酸として α -カルボキシル基がp-15 ニトロフェニルエステル (ONp)、アミノ酸として α -カルボキシル基がN-ヒドロキシスクシンイミドエステル(OSu)を用いる方法、それぞれこれらと HOBTとを組み合わせて用いる方法、などがある。なお、必要に応じ、トリエ チルアミン (TEA) 、ジイソプロピルエチルアミン (DIEA) 、Nーメチル モルホリン (NMM) 、4 - ジメチルアミノピリジン (DMAP) などの塩基を 添加することにより、反応を促進させることができる。 20

 R_1 がN (R_9) R_{10} -CO-の化合物 $(R_9$ および R_{10} は前記と同じ意味を表す。) は、アミノ酸 (A) のアミノ基とN, N' ーカルボニルジイミダゾール、ホスゲン、トリホスゲン、クロロ炭酸 p-ニトロフェニルなどの試薬と混合して攪拌後、HN (R_9) R_{10} を加える方法、またはジペプチドユニットと R_9 (R_{10}) N = C = O、もしくは R_9 (R_{10}) N = C = O、もしくは R_9 (R_{10}) N = C = O、もしくは R_9 (R_{10}) N = C = O

25

より製造することができる。

 R_1 が R_{11} O-CO-の化合物は、置換フェニルアラニンアミドとN-(CO₂ R_{11}) -アミノ酸をカップリングさせる方法、またはアミノ酸(A)のアミノ基をC1CO₂ R_{11} と反応させる方法、などによって製造することができる。

R₁がアルキル基、アルケニル基、アルキニル基の化合物は、必要に応じ置換 官能基が保護された相当するアルキルハライドもしくはアルデヒドを用いて、ア ミノ酸(A)のアミノ基を常法に従いアルキル化し、必要に応じ脱保護すること により得ることができる。

5 また、本発明の化合物は、実施例に記載される具体的な製造方法を応用して製造することもできる。

なお、本出願が主張する優先権の基礎となる特許出願である特願平9-255879号、特願平10-186802号の明細書に記載の内容は全て引用により本明細書の中に取り込まれるものとする。

10

実施例

以下、本発明の化合物の製造について実施例に基づき、さらに具体的に説明するが、本発明はこれらの実施例に限定されるものではない。なお、以下の実施例において、アミノ酸残基およびNα-アミノ酸残基は、特に示さない限りL体を15 示す。

また、本発明化合物の有用性を説明するために、本発明化合物の代表的化合物のモチリンレセプターアンタゴニスト作用に関する薬理試験結果を試験例に示す。 表 $A-1\sim A-7$ および表 $B-1\sim B-11$ に実施例化合物の化学構造式または化学名を示す。

表 A - 1

実施例	
番号	構造式または化学名
1	Phe-Hyp-Tyr (3-tBu) -NH ₂
2	Phe-Tic-Tyr(3-tBu)-NH ₂
3	Phe-Thz-Tyr(3-1Bu)-NH2
4	Phe-2-Abz-Tyr(3-tBu)-NH2
5	Phe-Phg-Tyr(3-1Bu)-NH ₂
6	Phe-D-Hyp-Tyr(3-tBu)-NH ₂
7	Phe-Pro-Tyr(3-tBu)-NH2
8	Phe-D-Pro-Tyr (3-tBu) -NH ₂
9	Phe-Phg-Phe (3-tBu-4-1+4) -NH2
1 0	Phe-Phe-Tyr (3-t Bu) -NH2
1 1	Phe-Val-Tyr (3-tBu) -NH ₂
1 2	Phe-Phg-Tyr-NH2
1 3	Phe-Ala-Tyr (3-tBu)-NH ₂
1 4	Phe-Leu-Tyr (3-tBu)-NH ₂
1 5	Val-Phg-Tyr (3-tBu)-NH ₂
1 6	Leu-Phg-Tyr (3-tBu)-NH ₂
1 7	Phe-Gly-Tyr (3-tBu)-NH ₂

表 A - 2

実施例番号	構造式または化学名
1 8 A	Phe-N-Me-Phg-Tyr(3-tBu)-NH ₂
1 8 B	Phe-N-Me-D-Phg-Tyr (3-1Bu) -NH 2
1 9	N-^` >>
2 0	Phe-Phg-Tyr (3-tBu)-OH
2 1	Phe-Tyr-Tyr (3-tBu)-NH ₂
2 2	Phe-Hph-Tyr (3-tBu)-NH ₂
2 3	Phe-Thi-Tyr (3-tBu)-NH ₂
2 4	Phe-\beta-Ala-Tyr(3-tBu)-NH2
2 5	Phe-7-Abu-Tyr (3-tBu)-NH ₂
2 6	Phe-Aib-Tyr (3-tBu) -NH ₂
2 7	Phe-Ile-Tyr (3-tBu) -NH2
2 8	Phe-Chg-Tyr (3-tBu)-NH ₂
2 9	Phe-Cha-Tyr (3-tBu) -NH ₂
3 0	Phe-Tie-Tyr (3-1Bu)-NH2
3 1	Phe-Asp-Tyr (3-tBu)-NH2
3 2	Phe-Glu-Tyr (3-tBu) -NH2
3 3	Phe-Aad-Tyr (3-tBu)-NH ₂

表 A - 3

実 施 例	
番号	構造式または化学名
3 4	Phe-Asn-Tyr (3-tBu) -NH ₂
3 5	Phe-Gln-Tyr (3-tBu)-NH ₂
3 6	Phe-Cit-Tyr(3-tBu)-NH ₂
3 7	Phe-Dab-Tyr (3-tBu)-NH:
3 8	Phe-Orn-Tyr (3-tBu)-NH ₂
3 9	Phe-Lys-Tyr (3-tBu)-NH ₂
4 0	Phe-Ser-Tyr (3-tBu)-NH ₂
4 1	Phe-Hse-Tyr (3-tBu)-NH ₂
4 2	Phe-Thr-Tyr (3-1Bu)-NH ₂
4 3	Phe-Abu-Tyr (3-tBu)-NHz
4 4	Phe-Nva-Tyr (3-tBu)-NH;
4 5	Phe-Met-Tyr (3-tBu) -NH ₂
4 6	Phe-His-Tyr (3-tBu) -NH ₂
4 7	Phe-Trp-Tyr (3-tBu) -NH ₂
4 8	Phe-Tiq-Tyr (3-tBu)-NH ₂
4 9	N-(4-t° リシ° あチオアセチホ) -Phg-Tyr (3-tBu) -NH2
5 0	N-(1-ペンツ゚シクロプタンカルポニル)-Phg-Tyr(3-tBu)-NH₂

表 A - 4

実	施 例	
番	号	構造式または化学名
-		
5	1	N-(2-インド-ルカルポニル)-Phg-Tyr(3-tBu)-NH2
5	2	Tyr-Phg-Tyr (3-tBu) -NH ₂
5	3	Phg-Phg-Tyr (3-tBu)-NH ₂
5	4	Thi-Phg-Tyr (3-tBu)-NH ₂
5	5	Trp-Phg-Tyr (3-tBu) -NH ₂
5	6	His-Phg-Tyr (3-tBu)-NH ₂
5	7	N-((±)-3-7ェニルフ・チリル)-Phg-Tyr(3-tBu)-NH2
5	8	N-(2-ピフェニみカみポニ外)-Phg-Tyr(3-tBu)-NH2
5	9	β-Ala-Phg-Tyr (3-tBu)-NH ₂
6	0	Aib-Phg-Tyr (3-tBu)-NH ₂
6	1	Ile-Phg-Tyr (3-tBu)-NH ₂
6	2	Chg-Phg-Tyr (3-tBu)-NH ₂
6	3	Cha-Phg-Tyr (3-tBu)-NH ₂
6	4	Tle-Phg-Tyr (3-tBu)-NH;
6	5	Asp-Phg-Tyr (3-tBu)-NH ₂
6	6	Aad-Phg-Tyr(3-tBu)-NH2
6	7	Asn-Phg-Tyr (3-tBu)-NH ₂

表 A - 5

実	施例	
番	号	構造式または化学名
		
6	8	Gin-Phg-Tyr (3-tBu)-NH ₂
6	9	Cit-Phg-Tyr(3-1Bu)-NH2
7	0	Dab-Phg-Tyr (3-tBu) -אא-
7	1	Lys-Phg-Tyr (3-tBu)-NH ₂
7	2	Ser-Phg-Tyr (3-tBu) -NH ₂
7	3	Hse-Phg-Tyr (3-tBu)-NH ₂
7	4	Thr-Phg-Tyr (3-tBu)-NH ₂
7	5	Abu-Phg-Tyr (3-tBu)-NH ₂
7	6	Nva-Phg-Tyr (3-tBu)-NH ₂
7	7	Met-Phg-Tyr (3-tBu)-NH ₂
7	8	Pro-Phg-Tyr(3-tBu)-NH ₂
7	9	Hyp-Phg-Tyr (3-tBu)-NH ₂
8	0	Tic-Phg-Tyr(3-tBu)-NH;
8	1	Tiq-Phg-Tyr (3-1Bu)-NH ₂
8	2	2-Abz-Phg-Tyr (3-tBu) -NH ₂
. 8	3	Hph-Phg-Tyr (3-tBu)-NH ₂
8	4	N-(a-メチルヒト゚ロシンナモイル)-Phg-Tyr(3-tBu)-NH2

表A-6

実施例	
番号	構造式または化学名
8 5	N-(αーメチルシンナモイル)-Phg-Tyr(3-tBu)-NH2
8 6	N-(3-キ/リンカルボニル)-Phg-Tyr(3-tBu)-NH ₂
8 7	N-(3-フランアクリロイル)-Phg-Tyr(3-tBu)-NH ₂
8 8	Phe-D-Phg-Tyr(3-tBu)-NH ₂
8 9	Phe-N-Me-Val-Tyr(3-tBu)-NH ₂
9 0	N-(a-メチルヒト゚ロシンナモイル)-N-Me-D-Phg-Tyr(3-tBu)-NH2
9 1	Phe-Val-N-Me-Tyr(3-tBu)-NH ₂
9 2	Phe-Phg-Tyr(3-tBu)-NHMe
9 3	Phe-Apc-Tyr(3-tBu)-NHMe
9 4	Phe-Ahc-Tyr(3-tBu)-NHMe
9 5	N-7セチル-transHyp(O-ペンジル)-Tyr(3-tBu)-NHMe
9 6	Phe-Cha-Phe(3-tBu)-NH 2
9 7	N-(ペンジルアミノカルポニル)-N-Me-D-Phg-Tyr(3-tBu)-NH 2
9 8	N-(ペンシ゚ルオキシカルポニル)-Phg-Tyr(3-tBu)-NHMe
9 9	N-(ペンジルオキシカルポニル)-N-Me-Val-Tyr(3-tBu)-NH2
100	N-((R)-3-7ェニルフ・チリル)-Phg-Tyr(3-tBu)-NH2
101	N-((S)-3-71=N7 fUN)-Phg-Tyr(3-tBu)-NH2
102	N-((R)-3-7ェニルフ・チリル)-D-Phg-Tyr(3-tBu)-NH2

表A-7

 実施例	
番号	構造式または化学名
103	N-((S)-3-7ェニルフ' チリル)-D-Phg-Tyr(3-tBu)-NH ₂
104	L-a-(3-メチル-2-7 テニル)グ リシノイル N-Me-Val-Tyr(3-tBu)-NH2
1 0 5	a -(4-ペンチニル)グリシノイル- N-Me-Val-Tyr(3-tBu)-NH2
106	a - (2-7° チニル)ク゚リシノイル- N-Me-Val-Tyr(3-tBu)-NH2
1 0 7.	N-((S)-3-フェニルプ チリル)-N-Me-Val-Tyr(3-tBu)-NH2
108	N-((R)-3-フェニルプチリル)-N-Me-Val-Tyr(3-tBu)-NH2
109	N-(β-アミ/ヒト゚ロシンナモイル)-N-Me-Val-Tyr(3-tBu)-NH2
1 1 0	N-(2-7ミノ-3-7ェニルフ* ロヒ*ル)-Phg-Tyr(3-tBu)-NH2
111	N-(2-アミノ-3-フェニルプロピル)-N-Me-Phg-Tyr(3-tBu)-NH2
1 1 2	N-(フュニルピルピノイル)-N-Me-Val-Tyr(3-tBu)-NH2
1 1 3	N-71=#-Gly-N-Me-Val-Tyr(3-tBu)-NH2
114	N-Me-N-フュニル-Gly-N-Me-Val-Tyr(3-tBu)-NH2
1 1 5	N-(3-71=1/7° f/l)-Val-Tyr(3-tBu)-NH2
1 1 6	N-(2-7:)-3-7:=#7° Dt° #)-Val-Tyr(3-tBu)-NH2
1 1 7	2-[(2-7:/-3-7:="h7" Dt" h)7:/]-N-[2-7:/-1-[(3-tert 7" fh-4-th" [
	キシフェニル)メチル]エチル]-3-メチルフ・タナミト・
118	N-[2-(3-tert プチル-4-ヒト゚ロキシフェニル)-1-メチルエチル]- 3-メチル-2-(N-メチル-
	N-フェニルアラニノイルアミノ)フ・タナミト・
1 1 9	Phe-N-Me-Val-N-Me-Tyr(3-tBu)-NH 2
1 2 0	N-[2-(3-tert ブ チル-4-ヒト ロキシフェニル)-1-メチルエチル]- 3-メチル-2-(N-メチル-
	N-Me-フェニルアラニノイルアミノ)フ・タナミト・
1 2 1	N-[2-(3-tert プチル-4-ヒト゚ロキシフェニル)-1-メチルエチル]-N-Me-3-メチル-2-
	(N-JFh-N-7x=h75=1/4h7 \= 1)7° 9+ \= 1

表B-1

実 施 例 番号	A	実施例 番号	A	実施例 番号	A
1	DH CA	8		18B	Me O
2		10		21	но
3		11	H ₃ C CH ₃	22	HN (CH ₂) ₂
4	-NH O	13	CH3	23	ZZ ZZ
5		14	H ₃ C \CH ₃	24	#\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\
6	0= 25 15	17	TZ O=	25	N-(CH ⁵) ³
7) Z)	18A	Me O	26	H ₃ C CH ₃

表B-2

実 施 例 番号	A	実 施 例 番号	A	実施例 番号	A
27	_	34	, N , O	41	, i, ,
	CH ₃		O T		OH .
· 28	, I O	35	X Y	42	, i ,
	Ŏ		(CH ₂) ₂		но⊂тсн₃
29	HN O	36	ZZ =	43	IZ O
	\bigcirc		(CH ₂) ₃ HN O NH ₂		H₃C -
30	\rank	37	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	44	, N , O
	H₃C TCH₃		NH₂		CH ₃
31	, IN ,	38	\rangle H_O	45	TH. OH
	HO ₂ C		(CH̄ ₂) ₃ H ₂ N		H ₃ C ^{-S}
32	\H_\(\frac{1}{2}\)	39	_#	46	, H, O
	(CH̄ ₂) ₂ HO ₂ C		(CH̄ ₂) ₄ H ₂ N		N NH
33	H O (CH̄ ₂) ₃	40	, H O	47	ZZ
	HO ₂ C		HO		

33

表B-3

$$\begin{array}{c|c} & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\$$

実施例	A	R_5	R ₄
番号			
9	ZI C	OCH₃	<i>t</i> -Bu
12	ZT O=	ОН	Н
48	N N	ОН	t-Bu
88	, z	ОН	<i>t</i> -Bu
89	Me O	ОН	t-Bu
	H₃C CH₃		
96	, N , O	Н	<i>t</i> -Bu

表B-4

実施例番号	R _i '	RA
90	H ₃ C	СН₃
97	√	СН₃
102	CH ₃	Н
103	СН3	н

表B-5

実 施 例	R_1	実施例	Rı	実施例	
番号	201	番号	R1		R ₁
	H ₃ C CH ₃		~	番号	- 011
15	135	(54)		61	CH ₃
	H ₂ N		s		Y C⊓3
	ö		H ₂ N O		H ₂ N
16	CH₃ ↓	55	Z,	62	
	H ₃ C				
	H ₂ N				人 /
	Ö		H ₂ N O		H ₂ N ∩ O
49	N	56	N I	63	
	ş		H		\sim
	\ \ \\		H ₂ N		H ₂ N
	ö		0		0
50		57		64	CH ₃
			CH3		H₃C ↓ ČH₃
	Ö				H ₂ N
				Ì	ö
51		58		65	HO ₂ C.
	H O				H ₂ N O
			Ä		0
52	но	50	0		HO ₂ Ç
JZ		59	H ₂ N	66	(CH ₂) ₃
			ī		Ţ
	H ₂ N O		Ö		H ₂ N O
53		60		67	NH ₂
		l	H₃C CH₃		
	l_	ľ	H ₂ N		1 1 1
	H ₂ N ∏		Ö		H ₂ N
			L		L

表B-6

実 施 例 番号	R_1	実施例 番号	R ₁	実施例 番号	Rı
68	H ₂ N O H ₂ N O	75	NH₂ → O	82	H ₂ N O
69	O NH ₂ HZ-H ₂) ₃ H ₂ N O	76	CH ₃	83	(CH ₂) ₂ H ₂ N O
70	NH ₂ H ₂ N O	77	H ₂ N O	84	H ₃ C
71	H ₂ N (CH ₂) ₄ H ₂ N O	78	T T O	85	H ₃ C 0
72	H ₂ N O	79	HO,	86	,
73	OH H ₂ N O	80	O ZII	87	
74	H ₃ C OH H ₂ N O	81	L O		•

実施例	R_1	
番号		
100	.,,CH ₃	
) =0	
101	CH ₃	
110	ö	
	H ₂ N	

	,		
実施例	R ₁	実施例	R_1
番号		番号	
99		109	NH ₂
104	H ₃ C CH ₃	112	
	П ₂ N П		0
105	H ₂ N → O	113	O F N
106	H ₂ C H ₂ N O	114	N, CH₃
107	CH ₃		<u> </u>
108	,,,CH ₃		

表B-9

実施例 番号	R ₁ "	R _A	R_2	R_3
91	н	н	СН₃	−CONH2
118	H	СНз	н	СН₃
119	н	СН₃	CH ₃	−CONH2
120	СН₃	СН₃	н	СН₃
121	н	СНз	СНз	СН₃

表B-11

実施例番号	構造式
19	N O NH2 PBU
20	H ₂ N OH PBU
111	Me O NH ₂ NH ₂ NH ₂
115	CH ₃ OH PBu
116	H ₂ N NH ₂ NH ₂ NH ₂
117	H ₂ N H ₂ O NH ₂ PBu

なお、以下の実施例におけるHPLCによる保持時間(RT:min.)の測定は、以下のa法 $\sim e$ 法のいずれかの方法を用いた。

a法:HPLCは日立L-6300、カラムはWaters μBONDAS PHERE 5μ C18 300Å (300オングストローム、3.9×15 0mm) を使用した。溶出液は、A液:0.1%トリフルオロ酢酸 (TFA) 蒸留水、 B液:0.1%TFA アセトニトリル (MeCN) でリニアグラジエント、B液:0~70%、35分間、流速1ml/minで行い、280nm (UV) で検出した。

b法: a法に従い、リニアグラジエントB液: 0~60%、30分間、流速1 ml/minで行った。

c法: a法に従い、リニアグラジエントB液: 20~60%、40分間、流速1ml/minで行った。

d法: a法に従い、カラムはWaters μ BONDASPHERE 5μ C18 100Å (100オングストローム、3.9×150mm) を使用し た。

e法:a法に従い、HPLCに島津LC-10ADを使用した。また、必要に応じ、粗生成物の精製を以下のHPLCを用いて行った。HPLC:Waters 600EまたはGilson 306、カラム:YMC-Pack ODS(120オングストローム、250×20mmI.D.)。

20 溶出液はA液: 0. 1%TFA 蒸留水、 B液: 0. 1%TFA MeCNでリニアグラジエント。流速10ml/minで行い、280nm (UV) で検出した。

質量スペクトル (MS) は、EI-MSは島津GCMS-QP1000またはGCMS-QP5050Aを用いて、FAB-MSはJASCO 70-250SEQを用いて、それぞれ測定した。

NMRは、以下のf法またはg法により測定した。

25

f法:Burucher DX-500(500MHz)を用いて測定。

g法: JEOL JNM-EX-270 (270MHz) を用いて測定。

固相として使用する樹脂は、市販品、例えば、NovaBiochem社製の

Rink Amide Resin、Bachem社製のFmoc-2、4-d imethoxy-4'-(carboxymethyloxy)-benzh ydrylamine linked to Aminomethyl Resin、または渡辺化学社製のWang Resinを使用することが便宜であり、以下の実施例において適宜使用した。

固相合成におけるカップリングの方法としては、以下の第1法~第5法が便宜 であり、以下の実施例において適宜使用した。

第1法: 樹脂に対して1.5~2当量の酸成分(例えばアミノ酸、Nα-置換アミノ酸、カルボン酸)、3当量のBOP、3当量のHOBT、樹脂0.1mm olに対し3mlのN、N-ジメチルホルムアミド(DMF)、及び6当量のNMMを用い、1.5~2時間振とうする方法。

10

20

第2法: 樹脂に対して1.5~2当量の酸成分、3当量のHATU、樹脂0.1mmolに対し3mlのDMF、及び6当量のNMMを用い、1.5~2時間振とうする方法。

第3法:樹脂に対して1.5~2当量の酸成分、3当量のHOBT、樹脂0.
 1mmolに対し3mlのDMF、及び3.2当量のDICを用い、2時間振とうする方法。

第4法:樹脂に対して5当量の酸成分、0.1当量のDMAP、樹脂0.1mmolに対し3mlのDMF、及び5当量のDICを用い、4時間振とうする方法。

第5法: 樹脂に対して2当量の酸成分の活性エステル (例えばPfpエステル)、3当量のHOBT、樹脂 0. 1 mmol に対し3 mlのDMFを用い、2時間 振とうする方法。

 $N\alpha$ - 置換アミノ酸残基の構築については、以下に示す第6 法などが便宜であり、以下の実施例において適宜使用した。

第6法:10当量の置換あるいは無置換プロモ酢酸、樹脂0.1mmolに対し3mlのDMF、及び13当量のDICを用い、30分間振とうし、ろ過後、同条件で再度アシル化した後、DMFにて洗浄を繰り返し、これにジメチルスルホキシド(DMSO)に溶解した60当量のアミンを加え、2時間振とうする方

法。

固相合成における具体的な操作の一例は以下の通りである。反応容器に固相として使用する樹脂、例えばRink Amide Resinを入れ、これに適当な溶媒、例えばDMFを加え膨潤させ、次いでこれに20%ピペリジン/DMFを加え振とうし、さらにDMFで繰り返し洗浄する。これに酸成分を第1法にてカップリングさせる。この操作を第1法~第6法のカップリング方法を用いて、結合させる酸成分の数だけ繰り返す。得られた樹脂の脱保護及びクリーベイジの順番は適宜入れ替え、または同時に行うことができる。クリーベイジ工程は95%TFA水溶液中、室温にて30~45分間振とうすることで完了する。クリーベイジ工程の終了後、樹脂をろ過して除き、ろ液を減圧にて濃縮、乾燥することで粗フェニルアラニン誘導体を得る。

固相合成におけるアミノ酸の脱保護は具体的には例えば以下の方法で行うことができる。Fmoc基は、樹脂0.025~0.1mmolを用いた場合は、樹脂0.1mmolに対し、20%ピペリジン/DMF 5mlを加え5分間振とうし、ろ過後新たに5ml加え20~30分間振とうした後、ろ過、DMF洗浄を繰り返すことで除去でき、また樹脂0.2mmolを用いる場合は、20%ピペリジン/DMF 7mlを加え5分間、ろ過後新たに7ml加え30~45分間振とうした後、ろ過、DMF洗浄を繰り返すことで除去できる。Boc基、tBu基、Trt基はクリーベイジ工程でクリーベイジと同時に除去できる。

20

10

15

実施例1

Phe-Hyp-Tyr(3-tBu)-NH,

(1) Tyr (3-t Bu) - OMeの合成

Tyr-OMe・HCl 25.0g(0.108mol)の酢酸tert-25 プチル500ml溶液に、70%HClO4 18ml(0.204mol)を加え、室温にて4日間攪拌した。反応液を減圧下に留去し、得られた残さを酢酸エチル400mlに溶解後、飽和NaHCO3水溶液800mlに注入し攪拌した。有機層をとり、飽和NaHCO3水溶液で洗浄、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した。得られた残さにエーテル5

00mlを加え、室温にて終夜攪拌した。析出した結晶を遮取し、Tyr (3-tBu)-OMe 10.8g(40%)を得た。

NMR (g法、DMSO-d6): δ 1. 39 (9H, s)、1. 85 (3H, brs)、2. 81 (1H, dd, J=14. 0, 7. 6Hz)、3. 02 (1H, dd, J=14. 0, 5. 1Hz)、3. 70 (1H, dd, J=7. 6. 5. 1Hz)、3. 73 (3H, s)、6. 57 (1H, d, J=8. 2Hz)、6. 86 (1H, dd, J=8. 2, 1. 8Hz)、7. 04 (1H, d, J=1. 8Hz)

- (2) Fmoc-Tyr (3-tBu) -OHの合成
- Tyr (3-tBu) -OMe 2. 0g (8. 0mmol) のメタノール 10 40ml溶液に、氷冷下1N水酸化ナトリウム水溶液8.8ml(8.8mmo 1)を滴下し、2時間攪拌後、室温にてさらに4時間攪拌した。反応液を減圧に て濃縮し、氷冷下、1N塩酸を加えてpH9とした反応液に、Fmoc-OSu 3. 0g(8.8mmol)の1,4-ジオキサン 40mlの溶液と飽和炭酸 水素ナトリウム水溶液を、反応液のpH8~9を維持しながら交互に滴下後、室 15 温にて1日間攪拌した。反応液は塩酸酸性とした後、酢酸エチルにて抽出し、酢 酸エチル層は無水硫酸マグネシウムにて乾燥後、減圧にて濃縮した。得られた粗 生成物はシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒 酢酸エチル: n-へ キサン=1:1、及び酢酸を添加した酢酸エチル:n-ヘキサン=1:1) に付 し、さらに溶出に用いた酢酸を除去するため、フラクションを水洗、無水硫酸マ 20 グネシウムにて乾燥を行った後、減圧にて濃縮し、Fmoc-Tyr (3-tB u) - OH 2.3g(収率:61%)を得た。

NMR (g法、CDCl₃): δ 1. 38 (9H, s)、3. 09 (2H, m)、4. 19 (1H, m)、4. 39 (2H, d, J=7Hz)、4. 64

25 (1H, m)、5. 19 (1H, d, J=8Hz)、6. 58 (1H, d, J=8Hz)、6. 84 (1H, d, J=8Hz)、7. 05 (1H, br s)、7. 26-7. 77 (8H, m)

(3) Phe-Hyp-Tyr (3-tBu) -NH₂の合成 反応容器にRink Amide Resin (0.45mmol/g) 22

2mg(0.1mmol)を入れ、DMFにて樹脂を膨潤させた後、ピペリジンにて脱Fmoc処理した。次いでFmoc-Tyr(3-tBu)-OHを第1法にてカップリングした。ろ過、DMF洗浄後、ピペリジンにて脱Fmoc処理した。次いでFmoc-Hyp-OHを第2法にてカップリングした。ろ過、DMF洗浄後、ピペリジンにて再度脱Fmoc処理した。次いでBoc-Phe-OHを第2法にてカップリングした。反応終了後、ろ過、DMF洗浄、塩化メチレン(DCM)洗浄を行い、95%TFA水溶液 3mlにてクリーベイジを行った。反応液は減圧にて濃縮後、残さをDMF 2mlに溶解しHPLCにて精製した。フラクションごとにまとめて濃縮後、凍結乾燥し、標題化合物のTFA塩1023.2mgを得た。

HPLC (b法): RT17. 15 FAB-MS: 497 (M+H*)

NMR (f法、DMSO-d6): δ 1. 32 (9 H. s)、1. 75 (1 H. ddd, J=13. 8. 5 Hz)、2. 00 (1 H. dd、J=13. 8 Hz)、2. 76 (1 H. dd、J=14. 8 Hz)、2. 86 (1 H. dd、J=14. 6 Hz)、2. 92 (1 H. dd、J=14. 7 Hz)、3. 09 (1 H. dd、J=14. 6 Hz)、3. 18 (1 H. dd、J=10. 4 Hz)、3. 54 (1 H. d、J=10 Hz)、4. 25 (1 H. brs)、4. 29-4. 38 (2 H. m)、4. 46 (1 H. dd、J=8. 8 Hz)、5. 13 (1 H. d、J=3 Hz)、6. 65 (1 H. d、J=8 Hz)、6. 88 (1 H. dd、J=8. 2 Hz)、7. 01 (1 H. d、J=2 Hz)、7. 02 (1 H. s)、7. 23-7. 43 (6 H. m)、7. 89 (1 H. d、J=8 Hz)、8. 09 (3 H. brs)、9. 09 (1 H. s)

25 実施例 2

Phe-Tic-Tyr (3-tBu) -NH₂

実施例1のFmoc-Hyp-OHの代わりにFmoc-Tic-OHを用いて実施例1(3)と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩34.4mgを得た。

HPLC(b法):RT21.56

 $FAB-MS:543 (M+H^{+})$

NMR (g法、DMSO-d6): δ 1.30 (9H, s)、2.58-3.

24 (6 H, m), 4. 27-4. 85 (5 H, m), 6. 56-7. 41 (1)

⁵ 4H, m), 7. 81-8. 36 (4H, m), 9. 09-9. 11 (1H, m)

実施例3

 $Phe-Thz-Tyr(3-tBu)-NH_2$

実施例1のFmoc-Hyp-OHの代わりにFmoc-Thz-OHを用いて実施例1(3)と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩20.2mgを得た。

HPLC(b法):RT19.31

 $FAB-MS:499(M+H^{+})$

NMR (g法、DMSO-d6): δ 1. 32 (9H, s)、2. 70-3.

15 15 (6H, m), 4. 16 (1H, d, J=9Hz), 4. 39 (1H, m), 4. 62 (1H, m), 4. 82 (1H, t, J=7Hz), 5. 02 (1H, d, J=9Hz), 6. 64 (1H, d, J=8Hz), 6. 82-7. 41 (9H, m), 8. 00-8. 13 (4H, m), 9. 10 (1H, s)

20 実施例4

 $Phe-2-Abz-Tyr(3-tBu)-NH_{2}$

実施例1のFmoc-Hyp-OHの代わりにFmoc-2-ABz-OHを用いて実施例1(3)と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩6.9mgを得た。

25 HPLC (b法): RT20. 99

 $FAB-MS:503(M+H^{+})$

NMR (g法、DMSO-d6): δ 1. 29 (9H, s)、2. 81-3. 10 (4H, m)、4. 28 (1H, m)、4. 52 (1H, m)、6. 64 (1H, d, J=8Hz)、6. 94 (1H, d, J=8Hz)、7. 14-7.

68 (11H, m) 、8. 14 (1H, d, J=8Hz) 、8. 31 (2H, b rs) 、8. 67 (1H, d, J=8Hz) 、9. 10 (1H, s) 、11. 27 (1H, s)

5 実施例5

10

 $Phe-Phg-Tyr(3-tBu)-NH_2$

実施例1のFmoc-Hyp-OHの代わりにFmoc-Phg-OHを用いて実施例1(3)と同様の操作を行い(ただし、Fmoc-Phg-OH、Boc-Phe-OHのカップリングは第1法にて行った。)、標題化合物のTFA塩17.7mgを得た。

HPLC(b法):RT19.52

 $FAB-MS:517(M+H^{+})$

NMR (f法、DMSO-d6): δ 1. 32 (9H, s)、2. 74 (1H, dd, J=14, 8Hz)、2. 89 (1H, dd, J=14, 5Hz)、
2. 92 (1H, dd, J=14, 8Hz)、3. 07 (1H, dd, J=14, 5Hz)、4. 17 (1H, brs)、4. 39 (1H, ddd, J=8, 8, 5Hz)、5. 60 (1H, d, J=8Hz)、6. 65 (1H, d, J=8Hz)、6. 87 (1H, dd, J=8, 1Hz)、6. 98 (1H, s)、7. 06 (1H, d, J=1Hz)、7. 10-7. 50 (11H, m)、8. 09 (3H, brs)、8. 48 (1H, d, J=8Hz)、9. 06 (1H, d, J=8Hz)、9. 09 (1H, s)

実施例6

 $Phe-D-Hyp-Tyr(3-tBu)-NH_{2}$

25 (1) Fmoc-D-Hyp-OHの合成

D-Hyp-OH262mg (2.0mmol) を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液5mlに攪拌溶解し、氷冷下Fmoc-OSu 742mg (2.2mmol)、1.4-ジオキサン 10mlの混液を滴下後、反応温度を室温まで戻し、3日間攪拌した。この間反応液のpHが8~9に保たれるよう、適宜飽和炭酸水

素ナトリウム水溶液を追加した。反応液は氷冷下塩酸酸性とした後、酢酸エチルにて抽出操作を行った。酢酸エチル層は水、飽和食塩水で洗浄を行い、無水硫酸マグネシウムにて乾燥後、減圧にて濃縮した。得られた粗生成物はシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒 クロロホルム、及び酢酸を添加したクロロホルム:メタノール=10:1)にて分離精製して、さらに溶出に用いた酢酸を除去するため、一度フラクションを減圧にて濃縮し、再度酢酸エチルに溶解させた後水洗し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥を行った後、減圧にて濃縮し、無色粉末660mg(93%)を得た。

NMR (g法、DMSO-d6): δ 1. 89-2. 29 (2H, m)、3. 10 26-3. 56 (3H, m)、4. 10-4. 47 (4H, m)、5. 15 (1 H, brs)、7. 28-7. 94 (8H, m)、12. 64 (1H, brs)

(2) Phe-D-Hyp-Tyr (3-tBu) -NH2の合成

反応容器にRink Amide Resin (0.47mmol/g) 21 3mg (0.1mmol)を入れ、DMFにて樹脂を膨潤させた後、ピペリジンにて脱Fmoc処理した。次いでFmoc-Tyr (3-tBu)-OHを第1法にてカップリングした。ろ過、DMF洗浄後、ピペリジンにて脱Fmoc処理した。次いでFmoc-D-Hyp-OHを第2法にてカップリングした。ろ過、DMF洗浄後、ピペリジンにて脱Fmoc処理した。次いでFmoc-Phe-OHを第2法にてカップリングした。ろ過、DMF洗浄後、ピペリジンにて再度脱Fmoc処理した。反応終了後、ろ過、DMF洗浄後、ピペリジンにて再度脱Fmoc処理した。反応終了後、ろ過、DMF洗浄、DCM洗浄を行い、95%TFA水溶液 3mlにてクリーベイジを行った。反応液は減圧にて濃縮後、残さをDMF 2mlに溶解しHPLCにて精製した。フラクションごとにまとめて濃縮後、凍結乾燥し、標題化合物のTFA塩21.5mgを得た。

25 HPLC (d法): RT16.68

 $FAB-MS:497(M+H^{+})$

NMR (g法、DMSO-d6): δ 1. 32 (9H, s)、1. 45-1. 76 (2H, m)、2. 62-3. 09 (4H, m)、3. 59-4. 78 (6H, m)、5. 14 (1H, br s)、6. 64 (1H, d, J=8Hz)、

6. $82 (1 \text{H. d.} J = 6 \text{Hz}) \cdot 7.00 (1 \text{H. s}) \cdot 7.13 (2 \text{H.} s) \cdot 7.23 - 7.36 (5 \text{H. m}) \cdot 8.16 (3 \text{H. brs}) \cdot 8.41 (1 \text{H. d.} J = 9 \text{Hz}) \cdot 9.08 (1 \text{H. s})$

5 実施例7

Phe-Pro-Tyr(3-tBu)-NH,

実施例6 (2) のFmoc-D-Hyp-OHの代わりにFmoc-Pro-OH・AcOE tを用いて実施例6 (2) と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩27. 0mgを得た。

10 HPLC (b法):RT18.87 FAB-MS:481 (M+H*)

NMR (g法、DMSO-d6): δ 1. 32 (9H, s)、1. 38-2. 10 (4H, m)、2. 75 (1H, dd, J=14, 9Hz)、2. 84-3. 85 (5H, m)、4. 25-4. 49 (3H, m)、6. 64 (1H, d, J=8Hz)、6. 82-7. 35 (9H, m)、7. 70-8. 30 (4H, m)、9. 09 (1H, s)

実施例8

15

 $Phe-D-Pro-Tyr(3-tBu)-NH_2$

実施例6(2)のFmoc-D-Hyp-OHの代わりにFmoc-D-Pro-OH・AcOE tを用いて実施例6(2)と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩33.6mgを得た。

HPLC (b法): RT19. 87

 $FAB-MS:481(M+H^{+})$

NMR (g法、DMSO-d6): δ 1. 31 (9H, s)、1. 41-2. 04 (4H, m)、2. 55-3. 51 (6H, m)、4. 15-4. 70 (3H, m)、6. 61-6. 67 (1H, m)、6. 80-6. 83 (1H, m)、6. 98-7. 01 (1H, m)、7. 12-7. 34 (7H, m)、8. 02-8. 39 (4H, m)、9. 08 (1H, s)

実施例9

20

Phe-Phg-Phe (3-tBu-4-メトキシ) -NH2

(1) Z-Tyr (3-t-Bu) - OMeの合成

Tyr (3-tBu) -OMe 1. 1gのH₂O 10ml溶液に、氷冷下、NaHCO₃ 0. 7g (6.57mmol)、Z-Cl 0.92ml (6.57mmol)を加え、室温にて1時間攪拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、水で洗浄、飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 酢酸エチル:n-ヘキサン=1:2)に付し、Z-Tyr (3-t

10 -Bu)-OMe 1.44g(85%)を得た。
NMR(g法、CDCl₃):δ 1.36(9H, s)、3.04(2H,

brd, J=5. 6Hz), 3. 72(3H, s), 4. 57-4. 68(1H, m), 4. 97(1H, brs), 5. 10(2H, s), 5. 20(1H, brd), 6. 55(1H, d, J=7.9Hz), 6. 78

15 (1H, dd, J=2. 0, 7. 9Hz), 6. 95 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 26-7. 41 (5H, m)

(2) Z-Phe (3-t Bu-4-メトキシ) -OMeの合成

キシ) - OMe 0.10g(24%)を得た。

 $Z-Tyr(3-tBu)-OMe 0.4gのアセトン3ml溶液に、室温下、<math>K_2CO_3$ 0.22g(1.56mmol)、ヨウ化メチル 0.65ml (10.4mmol)を加え、5時間加熱還流した。反応液を減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 酢酸エチル: $n-\Lambda++\nu=1:2$)に付し、 $Z-Phe(3-tBu-4-\lambda+\nu)$

NMR (g法、CDC1₃): δ 1. 33 (9H, s)、3. 05 (2H, brd, J=5. 6Hz)、3. 72 (3H, s)、3. 81 (3H, s)、4. 57-4. 68 (1H, m)、5. 10 (2H, s)、5. 19 (1H, brd, J=7. 9Hz)、6. 76 (1H, d, J=8. 2Hz)、6. 90 (1H, dd, J=2. 0. 8. 2Hz)、6. 96 (1H, d, J=2. 0Hz)、7.

26-7.40(5H.m)

25

(3) Phe (3-t Bu-4-メトキシ) - OMeの合成

Z-Phe(3-tBu-4-メトキシ)-OMe 0.17gのメタノール2ml溶液に、室温下、10%パラジウム炭素 0.02gを加え、水素雰囲気下20時間攪拌した。反応液を濾過し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 酢酸エチル)に付し、Phe(3-tBu-4-メトキシ)-OMe 88mg(77%)を得た。EI-MS:265(M*)

NMR (g法、CDC 1₃): δ 1. 35 (9H, s)、2. 81 (1H, dd, J=13. 6. 7. 8Hz)、3. 02 (1H, dd, J=13. 6. 5. 0Hz)、3. 67-3. 71 (1H, m)、3. 73 (3H, s)、3. 81 (3H, s)、6. 80 (1H, d, J=8. 2Hz)、7. 00 (1H, dd, J=2. 0. 8. 2Hz)、7. 05 (1H, d, J=2. 0Hz)

(4) Fmoc-Phe (3-tBu-4-メトキシ) -OHの合成

Phe (3-t Bu-4-メトキシ) - OMe 87mg (0.33mmol) のメタノール 2ml溶液に、氷冷下1N水酸化ナトリウム水溶液 0.4ml (0.4mmol)を滴下し、1時間撹拌後、室温にてさらに3時間撹拌した。 反応液を減圧にて濃縮し、氷冷下1N塩酸、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えてpH9とした反応液に、Fmoc-OSu 122mg (0.36mmol) の1.4-ジオキサン 2ml溶液を流下浴、室温にて2吋間標的した。 こませる

の1、4-ジオキサン 2 m l 溶液を滴下後、室温にて 3 時間攪拌した。反応液は塩酸酸性とした後、酢酸エチルにて抽出し、酢酸エチル層は無水硫酸マグネシウムにて乾燥後、減圧にて濃縮した。得られた租生成物はプレパラティブ薄相クロマトグラフィー(展開溶媒 CHCl₃、及びCHCl₃: メタノール=4:1)にて精製し、Fmoc-Phe (3-t Bu-4-メトキシ) -OH 125 mg (80%) を得た。

NMR (g法、CDC1₃): δ 1. 33 (9H, s)、2. 99-3. 2 1 (2H, m)、3. 76 (3H, s)、4. 12 (1H, m)、4. 32 (2H, m)、4. 57 (1H, br s)、5. 25 (1H, d, J=6Hz)、6. 74 (1H, d、J=8Hz)、6. 95 (1H, d, J=8Hz)、7.

06 (1 H, br s) , 7. 22-7. 74 (8 H, m)

(5) Phe-Phg-Phe (3-tBu-4-メトキシ) -NH2の合成 実施例5のFmoc-Tyr (3-tBu) -OHの代わりにFmoc-Ph e (3-tBu-4-メトキシ) -OHを、樹脂としてRink Amide

5 Resin (0. 47mmol/g) 213mg (0. 1mmol) を用いて、 実施例5と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩18. 8mgを得た。

HPLC(e法):RT22.70

 $FAB-MS:531 (M+H^{+})$

NMR (f法、DMSO-d6): δ 1. 30 (9H, s)、2. 78 (1H, dd, J=14, 9Hz)、2. 90 (1H, dd, J=14, 8Hz)、2. 94 (1H, dd, J=14, 5Hz)、3. 04 (1H, dd, J=14, 5Hz)、3. 69 (3H, s)、4. 17 (1H, brs)、4. 43 (1H, dd, J=14, 9, 8Hz)、5. 60 (1H, d, J=8Hz)、6. 82 (1H, d, J=8Hz)、7. 01 (1H, s)、7. 06 (1H, dd,

J=8, 1Hz), 7, 15 (1H, d, J=1Hz), 7, 17-7, 48 (11H, m), 8, 08 (3H, brs), 8, 54 (1H, d, J=8Hz), 9, 06 (1H, d, J=8Hz)

実施例10

20 $Phe-Phe-Tyr(3-tBu)-NH_2$

実施例5のFmoc-Phg-OHの代わりにFmoc-Phe-OHを、樹脂としてRink Amide Resin (0. 47mmol/g) 213mg (0. 1mmol) を用いて、実施例5と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩20. 5mgを得た。

25 HPLC (e法): RT19. 41

 $FAB-MS:531 (M+H^{+})$

NMR (f法、DMSO-d6): δ 1. 31 (9H, s)、2. 74 (1H, dd, J=14, 8Hz)、2. 82 (1H, dd, J=14, 9Hz)、2. 87 (1H, dd, J=14, 9Hz)、2. 89 (1H, dd, J=14,

5Hz), 3. 03 (1H, dd, J=14, 4Hz), 3. 10 (1H, dd, J=14, 4Hz), 4. 00 (1H, brs), 4. 40 (1H, ddd, J=8, 8, 5Hz), 4. 61 (1H, ddd, J=9, 8, 4Hz), 6. 6 5 (1H, d, J=8Hz), 6. 87 (1H, dd, J=8, 2Hz), 7. 5 00-7. 10 (2H, m), 7. 15-7. 28 (10H, m), 7. 30 (1H, s), 7. 98 (3H, brs), 8. 23 (1H, d, J=8Hz), 8. 66 (1H, d, J=8Hz), 9. 07 (1H, s)

実施例11

Phe-Val-Tyr (3-tBu) -NH₂

実施例5のFmoc-Phg-OHの代わりにFmoc-Val-OHを、樹脂としてRink Amide Resin (0.47mmol/g) 213mg (0.1mmol) を用いて、実施例5と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩28.4mgを得た。

15 HPLC (e法): RT18. 68 FAB-MS: 483 (M+H*)

NMR (f 法、DMSO-d 6): δ 0. 83 (3H, d, J=7Hz)、0. 84 (3H, d, J=7Hz)、1. 31 (9H, s)、1. 96 (1H, d q q, J=7, 6, 6Hz)、2. 71 (1H, d d, J=14, 9Hz)、2. 86 (1H, d d, J=14, 6Hz)、2. 88 (1H, d d, J=14,

8 Hz) $\sim 3.03 \text{ (1 H, dd, J=14, 5 Hz)} \sim 4.13 \text{ (1 H, br}$ s) $\sim 4.25 \text{ (1 H, dd, J=9, 6 Hz)} \sim 4.40 \text{ (1 H, ddd, J=9, 8, 6 Hz)} \sim 6.65 \text{ (1 H, d, J=8 Hz)} \sim 6.88 \text{ (1 H, dd, J=8, 2 Hz)} \sim 6.99 \text{ (1 H, s)} \sim 7.05 \text{ (1 H, d, J=2 Hz)}$

z) $\sqrt{7}$. 13-7. 25 (5H. m) $\sqrt{7}$. 35 (1H. s) $\sqrt{8}$. 05 (1H. d, J=8Hz) $\sqrt{8}$. 07 (3H. brs) $\sqrt{8}$. 43 (1H. d, J=9Hz) $\sqrt{9}$. 9. 08 (1H. s)

実施例12

20

25

 $Phe-Phg-Tyr-NH_2$

実施例5のFmoc-Tyr (3-tBu) - OHの代わりにFmoc-Tyr (tBu) - OHを、樹脂としてRink Amide Resin (0.47mmol/g) 213mg (0.1mmol)を用いて、実施例5と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩21.7mgを得た。

HPLC (e法): RT13. 40

 $FAB-MS:461(M+H^{+})$

NMR (f法、DMSO-d6): δ 2. 73 (1H, dd, J=14, 8Hz)、2. 89 (1H, dd, J=14, 5Hz)、2. 93 (1H, dd,

J=14, 8Hz), 3. 07 (1H, dd, J=14, 5Hz), 4. 17 (1H, dd, J=8, 5Hz), 4. 39 (1H, ddd, J=8, 8, 5Hz), 5. 59 (1H, d, J=8Hz), 6. 63 (2H, d), 6. 99 (1H, s), 7. 03 (2H, d), 7. 20-7. 50 (11H, m), 8. 05 (3H, brs), 8. 45 (1H, d, J=8Hz), 9. 06 (1H,

15 d, J = 8 H z), 9. 16 (1H, s)

実施例13

 $Phe-Ala-Tyr(3-tBu)-NH_2$

実施例6(2)のFmoc-D-Hyp-OHの代わりにFmoc-Ala-OH・H₂Oを用いて実施例6(2)と同様の操作を行い(ただし、Fmoc-Ala-OH・H₂O、Fmoc-Phe-OHのカップリングは第1法にて行った。)、標題化合物のTFA塩27.8mgを得た。

HPLC (e法): RT17. 82

 $FAB-MS:455 (M+H^{+})$

NMR (f法、DMSO-d6): δ 1. 22 (3H, d, J=6Hz)、1. 31 (9H, s)、2. 71 (1H, dd, J=14, 9Hz)、2. 86 (1H, dd, J=14, 9Hz)、2. 87 (1H, dd, J=14, 5Hz)、3. 06 (1H, dd, J=14, 5Hz)、4. 04 (1H, brs)、4. 30-4. 40 (2H, m)、6. 65 (1H, d, J=8Hz)、6. 86

(1H, dd. J=8, 2Hz), 7. 03 (1H, d, J=2Hz), 7. 0 4 (1H, s), 7. 17-7. 27 (5H, m), 7. 39 (1H, s), 8. 01 (1H, d, J=8Hz), 8. 06 (3H, brs), 8. 58 (1H, d, J=8Hz), 9. 08 (1H, s)

5

10

15

実施例14

 $Phe-Leu-Tyr(3-tBu)-NH_2$

実施例13のFmoc-Ala-OH・H₂Oの代わりにFmoc-Leu-OHを用いて実施例13と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩31.6mgを得た。

HPLC(e法):RT20.02

 $FAB-MS:497(M+H^{+})$

NMR (f法、DMSO-d6): δ 0.86 (3H, d, J=6Hz)、0.89 (3H, d, J=6Hz)、1.31 (9H, s)、1.43 (2H, dd, J=7,7Hz)、1.61 (1H, tqq, J=7,6,6Hz)、2.

73 (1 H. dd, J=14, 8 H z), 2. 81-2. 93 (2 H. m), 3. 09 (1 H. dd, J=14, 5 H z), 4. 04 (1 H. brs), 4. 31 -4. 42 (2 H. m), 6. 64 (1 H. d. J=8 H z), 6. 85 (1 H. dd, J=8, 2 H z), 7. 02 (1 H. d. J=2 H z), 7. 03 (1 H.

20 s), 7. 18-7. 26(5H, m), 7. 37(1H, s), 8. 00(1H, d), J=8Hz), 8. 05(3H, brs), 8. 56(1H, d), J=8Hz), 9. 08(1H, s)

実施例15

25 $Val-Phg-Tyr(3-tBu)-NH_2$

実施例6(2)のFmoc-Phe-OHの代わりにFmoc-Val-OHを、Fmoc-D-Hypの代わりにFmoc-Phg-OHを用いて、実施例6(2)と同様の操作を行い(ただし、Fmoc-Val-OH、Fmoc-Phg-OHのカップリングは第1法にて行った。)、標題化合物のTFA塩18.

2mgを得た。

HPLC (e法): RT17. 64

 $FAB-MS:469 (M+H^{+})$

NMR (g法、DMSO-d6): δ 0. 90 (3H, d, J=7Hz)、 0. 91 (3H, d, J=7Hz)、1. 31 (9H, s)、2. 02 (1H, m)、2. 72 (1H, dd, J=14, 9Hz)、2. 87 (1H, dd, J=14, 5Hz)、3. 77 (1H, m)、4. 42 (1H, m)、5. 61 (1H, d, J=8Hz)、6. 60 (1H, d, J=8Hz)、6. 80 (1H, dd, J=8, 2Hz)、6. 99-7. 01 (2H, m)、7. 25-7. 45 (6H, m)、8. 03 (3H, br s)、8. 46 (1H, d, J=8Hz)、8. 94 (1H, d, J=8Hz)、9. 07 (1H, s)

実施例16

Leu-Phg-Tyr (3-tBu) -NH₂

- 実施例6(2)のFmoc-Phe-OHの代わりにFmoc-Leu-OHを、Fmoc-D-Hypの代わりにFmoc-Phg-OHを用いて、実施例6(2)と同様の操作を行い(ただし、Fmoc-Leu-OH、Fmoc-Phg-OHのカップリングは第1法にて行った。)、標題化合物のTFA塩19.3mgを得た。
- 20 HPLC (e法): RT18. 74 FAB-MS: 483 (M+H+)

NMR (g法、DMSO-d6): δ 0.87 (3H, d, J=7Hz)、0.89 (3H, d, J=7Hz)、1.32 (9H, s)、1.50-1.65 (3H, m)、2.73 (1H, dd, J=14, 8Hz)、2.87 (1H,

25 dd, J=14, 5Hz), 3. 93 (1H, m), 4. 41 (1H, m), 5. 59 (1H, d, J=8Hz), 6. 62 (1H, d, J=8Hz), 6. 81 (1H, dd, J=8, 1Hz), 6. 99-7. 01 (2H, m), 7. 28 -7. 44 (6H, m), 8. 06 (3H, br s), 8. 43 (1H, d, J=8Hz), 9. 08 (1H, s), 9. 09 (1H, d, J=8Hz)

実施例17

 $Ph'e-Gly-Tyr(3-tBu)-NH_{2}$

実施例5のFmoc-Phg-OHの代わりにFmoc-Gly-OPfpを、 樹脂としてRink Amide Resin (0.47mmol/g) 213 mg (0.1mmol)を用いて、実施例5と同様の操作を行い(ただし、Fmoc-Gly-OPfpのカップリングは第5法にて行った。)、標題化合物の TFA塩20.8mgを得た。

HPLC (d法): RT17. 23

 $FAB-MS:441 (M+H^{+})$

NMR (f法、DMSO-d6): δ 1. 32 (9H,·s)、2. 64 (1H, dd, J=14, 9Hz)、2. 88 (1H, dd, J=14, 5Hz)、2. 91 (1H, dd, J=14, 8Hz)、3. 07 (1H, dd, J=14, 5Hz)、3. 65 (1H, dd, J=17, 6Hz)、3. 90 (1H, dd, J=17, 6Hz)、4. 07 (1H, brs)、4. 36 (1H, ddd, J=17, 6Hz)、6. 85 (1H, dd, J=8, 1Hz)、7. 01 (1H, d, J=8Hz)、6. 85 (1H, dd, J=8, 1Hz)、7. 01 (1H, d, J=1Hz)、7. 06 (1H, s)、7. 20-7. 35 (5H, m)、7. 45 (1H, s)、8. 10 (3H, brs)、8. 19 (1H, d, J=8Hz)、8. 62 (1H, dd, J=6, 6Hz)、9. 09 (1H, s)

20

25

実施例18

 $18A: Phe-N-Me-Phg-Tyr (3-tBu) -NH_2$ $18B: Phe-N-Me-D-Phg-Tyr (3-tBu) -NH_2$

反応容器にRink Amide Resin (0.47 mmol/g) 21 3 mg (0.1 mmol) を入れ、DMFにて樹脂を膨潤させた後、ピペリジンにて脱Fmoc処理した。次いでFmoc-Tyr (3-t Bu) -OHを第1法にてカップリングした。ろ過、DMF洗浄後、ピペリジンにて脱Fmoc処理した。次いで α -ブロモフェニル酢酸、40%メチルアミン水溶液を使用し第6

法にてカップリングを行い、 $N\alpha$ - 置換アミノ酸残基を構築した。ろ過、DMF 洗浄後、Boc-Phe-OHを第2法にてカップリングした。反応終了後、ろ過、DMF洗浄、DCM洗浄を行い、95%TFA水溶液 3m1にてクリーベイジを行った。反応液は減圧にて濃縮後、残さをDMF 2m1に溶解しHPL Cにて精製した。フラクションごとにまとめて濃縮後、凍結乾燥し、表題化合物の<math>TFA塩21. 9mg (18A)、Q012. 9mg (18B) をそれぞれ得た。

18A

HPLC(c法):RT16.64

10 $FAB-MS:531(M+H^+)$

NMR (g法、DMSO-d6): δ 1. 27 (9H, s)、2. 45 (3H, s)、2. 62-3. 11 (4H, m)、4. 60 (2H, m)、6. 07 (1H, s)、6. 41 (2H, d, J=7Hz)、6. 56 (1H, d, J=8Hz)、6. 71 (1H, d, J=8Hz)、7. 05-7. 32 (11H,

m) .8.29 (3H, br s) .8.39 (1H, d, J=9Hz) .9.13 (1H, s)

18B

HPLC(c法):RT14.20

 $FAB-MS:531 (M+H^{+})$

NMR (f法、DMSO-d6): δ 1. 28 (9H, s)、2. 47 (3H, s)、2. 70 (1H, dd, J=14, 9Hz)、2. 87 (1H, dd, J=14. 5Hz)、2. 96 (2H, d, J=7Hz)、4. 42 (1H, dd, J=5. 9, 8Hz)、4. 49 (1H, brs)、6. 27 (1H, s)、6. 62 (1H, d, J=8Hz)、6. 92 (1H, dd, J=8, 2Hz)、7. 00 (1H, s)、7. 05-7. 36 (11H, m)、7. 45 (1H, s)、8. 14 (3H, brs)、8. 32 (1H, d, J=8Hz)、9. 04 (1H, s)

実施例19

N-ベンジル-N- (4-ピリジルチオアセチル) - Phg-Tyr (3-t Bu) $-NH_2$

反応容器にRink Amide Resin (0.47 mmol/g) 21 3mg (0.1 mmol) を入れ、DMFにて樹脂を膨潤させた後、ピペリジンにて脱Fmoc処理した。次いでFmoc-Tyr (3-t Bu) - OHを第1法にてカップリングした。ろ過、DMF洗浄後、ピペリジンにて脱Fmoc処理した。次いで α -ブロモフェニル酢酸、ベンジルアミンを使用し第6法にてカップリングを行い、N α -置換アミノ酸残基を構築した。ろ過、DMF洗浄後、DMF 1.5ml、NMM 1.5ml、4-ピリジルチオ酢酸 34mg (0.1 mmol) 34mg

2mmol)の混液、HATU 114mg(0.3mmol)を加え2時間振とうし、カップリングを行った。反応終了後、ろ過、DMF洗浄、DCM洗浄、メタノール洗浄を行い樹脂を乾燥した。95%TFA水溶液 3mlにてクリーベイジを行った。反応液は減圧にて濃縮後、残さをDMF 2mlに溶解しHPLCにて精製した。フラクションごとにまとめて濃縮後、凍結乾燥し、標題化合物のTFA塩19.8mgをジアステレオ混合物として得た。

HPLC (b法): RT22. 90, 23. 39

 $FAB-MS:611 (M+H^{+})$

実施例20

Phe-Phg-Tyr (3-tBu) -OH

実施例5の樹脂としてWang Resin (0.73mmo1/g)274 mg (0.2mmo1)を用いて実施例5と同様の操作を行い(ただし、Fmo c-Tyr (3-tBU)-OHを第4法にてカップリングした。)、標題化合物のTFA塩31.2mgを得た。

25 HPLC (b法): RT20. 62

 $FAB-MS:518 (M+H^{+})$

NMR (f法、DMSO-d6): δ 1. 31 (9H, s)、2. 82 (1H, dd, J=14, 8Hz)、2. 89 (1H, dd, J=14, 8Hz)、2. 94 (1H, dd, J=14, 5Hz)、3. 04 (1H, dd, J=14,

 $5 \, Hz$), 4. 10 (1 H, brs), 4. 35 (1 H, ddd, J=8, 8, 5 Hz), 5. 61 (1 H, d, J=8 Hz), 6. 66 (1 H, d, J=8 Hz), 6. 84 (1 H, dd, J=8, 1 Hz), 7. 04 (1 H, d, J=1 Hz), 7. 15-7. 45 (10 H, m), ca 7. 9 (ambiguous, br), 8. 68 (1 H, d, J=8 Hz), 9. 02 (1 H, d, J=8 Hz), 9. 14 (1 H, s)

実施例21

 $Phe-Tyr-Tyr (3-tBu) - NH_{2}$

実施例5のFmoc-Phg-OHの代わりにFmoc-Tyr(tBu)-OHを、樹脂としてRink Amide Resin(0.47mmol/g) 107mg(0.05mmol)を用いて、実施例5と同様の操作を行い(ただし、クリーベイジ処理後の反応液は減圧にて濃縮後、残さをメタノール3mlに溶解した後、再度減圧にて濃縮した。)、標題化合物のTFA塩15.8mgを 4た。

HPLC (e法):RT18.78 FAB-MS:547 (M+H+)

実施例22

Phe-Hph-Tyr (3-tBu)-NH₂ 実施例21のFmoc-Tyr (tBu)-OHの代わりにFmoc-Hph-OHを用いて実施例21と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩19.4mgを得た。

HPLC (e法): RT21. 53

 $FAB-MS:545(M+H^{+})$

実施例23

Phe-Thi-Tyr (3-tBu) -NH₂ 実施例21のFmoc-Tyr (tBu) -OHの代わりにFmoc-Thi

-OHを用いて実施例21と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩21.5 mgを得た。

HPLC (e法):RT19.65 FAB-MS:537 (M+H+)

5

実施例24

Phe- β -Ala-Tyr (3-tBu) -NH₂

実施例21のFmoc-Tyr(tBu)-OHの代わりにFmoc-eta-A1a-OHを用いて実施例21と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩29.

10 4 m g を得た。

HPLC (e法):RT17.51 FAB-MS:455 (M+H+)

実施例25

Phe-γ-Abu-Tyr (3-tBu)-NH₂ 実施例21のFmoc-Tyr (tBu)-OHの代わりにFmoc-γ-A bu-OHを用いて実施例21と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩34.

4 m g を得た。

HPLC (e法): RT17. 59

 $FAB-MS:469(M+H^+)$

実施例26

 $Phe-Aib-Tyr(3-tBu)-NH_2$

実施例21のFmoc-Tyr (tBu) -OHの代わりにFmoc-Aib

25 - OHを用い、て実施例21と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩27. 2mgを得た。

HPLC (e法): RT19. 82

 $FAB-MS:469(M+H^{+})$

実施例27

 $Phe-Ile-Tyr(3-tBu)-NH_2$

実施例21のFmoc-Tyr(tBu)-OHの代わりにFmoc-Ile -OPfpを用いて実施例21と同様の操作を行い(ただし、Fmoc-Ile -OPfpのカップリングは第5法にて行った。)、標題化合物のTFA塩18. 9mgを得た。

HPLC (e法):RT19.35 FAB-MS:497 (M+H+)

10 実施例28

15

Phe-Chg-Tyr (3-tBu) -NH,

実施例21のFmoc-Tyr(tBu)-OHの代わりにFmoc-Chg-OHを用いて実施例21と同様の操作を行った。さらに租生成物をDMSOに溶解しHPLCにて精製し、フラクションはまとめて濃縮後、凍結乾燥し、標題化合物のTFA塩10.1mgを得た。

HPLC (e法): RT20.54

 $FAB-MS:523 (M+H^{+})$

NMR (g法、DMSO-d6): δ 0.82-1.20 (5H, m)、1.31 (9H, s)、1.46-1.73 (6H, m)、2.70 (1H, dd,

J=14, 9Hz), 2. 82-2. 90 (2H, m), 3. 02 (1H, dd, J=14, 5Hz), 4. 10 (1H, br s), 4. 24 (1H, t, J=8Hz), 4. 42 (1H, dd, J=13, 5Hz), 6. 64 (1H, d, J=8Hz), 6. 86 (1H, dd, J=8, 1Hz), 7. 00 (1H, s), 7. 04 (1H, d, J=1Hz), 7. 18 (5H, s), 7. 34 (1H,

25 s) 8.01-8.04 (4H, m) 8.42 (1H, d, J=9Hz) 9.07 (1H, s)

実施例29

 $Phe-Cha-Tyr(3-tBu)-NH_2$

実施例28のFmoc-Chg-OHの代わりにFmoc-Cha-OHを用いて実施例28と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩10.0mgを得た。

HPLC (e法): RT22, 35

5 $FAB-MS: 537(M+H^+)$

NMR (g法、DMSO-d 6): δ 0. 81-1. 25 (5H, m)、1. 31 (9H, s)、1. 40-1. 77 (8H, m)、2. 68-2. 89 (3 H, m)、3. 09 (1H, dd, J=14, 4Hz)、4. 02 (1H, brs)、4. 33-4. 38 (2H, m)、6. 63 (1H, d, J=8Hz)、6. 85 (1H, dd, J=8, 1Hz)、7. 01-7. 04 (2H, m)、7. 23 (5H, s)、7. 35 (1H, s)、7. 98 (1H, d, J=8Hz)、8. 03 (3H, brs)、8. 55 (1H, d, J=8Hz)、9. 07 (1H, s)

15 実施例30

10

Phe-Tle-Tyr (3-tBu) -NH₂

実施例21のFmoc-Tyr(tBu)-OHの代わりにFmoc-Tle-OHを用いて実施例21と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩23.8mgを得た。

20 HPLC (e法):RT18.87 FAB-MS:497 (M+H*)

実施例31

 $Phe-Asp-Tyr(3-tBu)-NH_2$

実施例21のFmoc-Tyr(tBu)-OHの代わりにFmoc-Asp
 (OtBu)-OHを、残さの溶剤にはメタノールの代わりにMeCNを用いて、
 実施例21と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩30.2mgを得た。

HPLC (e法):RT17.13

 $FAB-MS:499(M+H^{+})$

実施例32

 $Phe-Glu-Tyr(3-tBu)-NH_2$

実施例21のFmoc-Tyr(tBu)-OHの代わりにFmoc-Glu(OtBu)-OHを、残さの溶剤にはメタノールの代わりにMeCNを用いて、

5 実施例21と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩28.2mgを得た。

HPLC (e法): RT17. 37

 $FAB-MS:513 (M+H^{+})$

実施例33

10 $Phe-Aad-Tyr(3-tBu)-NH_2$

実施例21のFmoc-Tyr(tBu)-OHの代わりにFmoc-Aad(OtBu)-OHを、残さの溶剤にはメタノールの代わりにMeCNを用いて、実施例21と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩31. 8mgを得た。

HPLC (e法): RT17. 54

15 $FAB-MS:527(M+H^+)$

実施例34

 $Phe-Asn-Tyr(3-tBu)-NH_{2}$

実施例21のFmoc-Tyr(tBu)-OHの代わりにFmoc-Asn
O -OHを用いて実施例21と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩21.5
mgを得た。

HPLC (e法): RT17. 04

 $FAB-MS:498(M+H^{+})$

25 実施例35

 $Phe-Gln-Tyr(3-tBu)-NH_{2}$

実施例21)のFmoc-Tyr(tBu)-OHの代わりにFmoc-Gln-OPfpを用いて実施例21と同様の操作を行い(ただし、Fmoc-Gl

n-OPf pのカップリングは第5法にて行った。)、標題化合物のTFA塩27.2mgを得た。

HPLC (e法): RT16. 90

 $FAB-MS:512 (M+H^{+})$

5

実施例36

 $Phe-Cit-Tyr(3-tBu)-NH_{2}$

実施例21のFmoc-Tyr(tBu)-OHの代わりにFmoc-Cit-OHをを用いて実施例21と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩25.

10 6 mgを得た。

HPLC (e法): RT16. 68

 $FAB-MS:541 (M+H^{+})$

実施例37

15 $Phe-Dab-Tyr(3-tBu)-NH_2$

実施例21のFmoc-Tyr(tBu)-OHの代わりにFmoc-Dab (Boc)-OHを用いて実施例21と同様の操作を行い、標題化合物のTFA 塩29. 1mgを得た。

HPLC (e法): RT16.07

 $FAB-MS:484(M+H^{+})$

実施例38

25

 $Phe-Orn-Tyr(3-tBu)-NH_2$

実施例21)のFmoc-Tyr(tBu)-OHの代わりにFmoc-Orn(Boc)-OHを用いて実施例21と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩33.7mgを得た。

HPLC (e法): RT16. 04

 $FAB-MS:498(M+H^{+})$

実施例39

Phe-Lys-Tyr(3-tBu)-NH,

実施例21) のFmoc-Tyr(tBu)-OHの代わりにFmoc-Lys(Boc)-OHを用いて実施例21と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩29.2mgを得た。

HPLC (e法): RT16. 49

 $FAB-MS:512(M+H^{+})$

実施例40

Phe-Ser-Tyr (3-tBu) -NH,

実施例21のFmoc-Tyr(tBu)-OHの代わりにFmoc-Ser(tBu)-OHを用いて実施例21と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩25.5mgを得た。

HPLC (e法): RT17. 31

 $FAB-MS:471(M+H^{+})$

実施例41

 $Phe-Hse-Tyr(3-tBu)-NH_2$

実施例21のFmoc-Tyr(tBu)-OHの代わりにFmoc-Hse

20 (Trt)-OHを用いて実施例21)と同様の操作を行った。クリーベイジカクテル濃縮後、ジエチルエーテルにて再沈殿を行い、標題化合物のTFA塩7.
8mgを得た。

HPLC(e法):RT17.64

 $FAB-MS:485 (M+H^{+})$

25

実施例42

 $Phe-Thr-Tyr(3-tBu)-NH_2$

実施例21のFmoc-Tyr(tBu)-OHの代わりにFmoc-Thr(tBu)-OHを用いて実施例21と同様の操作を行い、標題化合物のTFA

塩24. 1mgを得た。

HPLC (e法): RT17. 40

 $FAB-MS:485(M+H^{+})$

5 実施例43

 $Phe-Abu-Tyr(3-tBu)-NH_{2}$

実施例21のFmoc-Tyr(tBu)-OHの代わりにFmoc-Abu-OHを用いて実施例21と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩19.6mgを得た。

10 HPLC (e法): RT18. 55

 $FAB-MS:469(M+H^{+})$

実施例44

 $Phe-Nva-Tyr(3-tBu)-NH_2$

実施例21のFmoc-Tyr(tBu)-OHの代わりにFmoc-Nva-OHを用いて実施例21と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩19.8
 mgを得た。

HPLC (e法):RT18.82

 $FAB-MS:483(M+H^{+})$

20

25

実施例45

Phe-Met-Tyr (3-tBu) -NH₂

実施例21のFmoc-Tyr(tBu)-OHの代わりにFmoc-Met-OHを用いて実施例21と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩24.3 mgを得た。

HPLC (e法): RT18. 79

 $FAB-MS:515 (M+H^{+})$

実施例46

Phe-His-Tyr (3-tBu) -NH₂

実施例21のFmoc-Tyr(tBu)-OHの代わりにFmoc-His(Boc)-OHを用いて実施例21と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩26.7mgを得た。

5 HPLC(e法):RT16.78 FAB-MS:521(M+H+)

実施例47

 $Phe-Trp-Tyr(3-tBu)-NH_2$

実施例21のFmoc-Tyr(tBu)-OHの代わりにFmoc-Trp (Boc)-OHを用いて実施例21と同様の操作を行い、標題化合物のTFA 塩14.5mgを得た。

HPLC(e法):RT20.76 FAB-MS:570(M+H+)

15

20

実施例48

Phe-Tiq-Tyr (3-tBu) -NH₂

実施例21のFmoc-Tyr(tBu)-OHの代わりにFmoc-Tiq-OHを用いて実施例21と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩23.7mgを得た。

HPLC (e法): RT21.87 FAB-MS: 543 (M+H+)

実施例49

N- (4-ピリジルチオアセチル) - Phg-Tyr (3-tBu) - NH₂ 反応容器にFmoc-2、4-dimethoxy-4'-(carboxy methyloxy) - benzhydrylamine linked to Aminomethyl Resin (0.55mmol/g) 91mg (0.05mmol)を入れ、DMFにて樹脂を膨潤させた後、ピペリジンにて脱Fm

oc処理した。次いでFmoc-Tyr(3-tBu)-OH を第1法にてカップリングした。ろ過、DMF洗浄後、ピペリジンにて脱Fmoc処理した。次いでFmoc-Phg-OHを第3法にてカップリングした。ろ過、DMF洗浄後、ピペリジンにて再度脱Fmoc処理した。次いでDMF 1.5ml、NMM 0.5ml、4-ピリジルチオ酢酸 17mg(0.1mmol)の混液、HOBT 23mg(0.15mmol)及びDIC 25ml(0.16mmol)を加え2時間振とうし、カップリングを行った。反応終了後、ろ過、DMF洗浄、DCM洗浄、メタノール洗浄を行い、次いで樹脂を乾燥した。95%TFA水溶液 2mlにてクリーベイジを行った。反応液は減圧にて濃縮後、残さをメタノール3mlに溶解した後、再度減圧にて濃縮し、標題化合物のTFA塩27.8mgを得た。

HPLC (a法): RT17. 55 FAB-MS: 521 (M+H+)

15 実施例50

20

N-(1-ベンゾシクロブタンカルボニル) - Phg-Tyr(3-tBu)-NH₂

実施例49の4ーピリジルチオ酢酸の代わりに1ーベンゾシクロブタンカルボン酸を用いて実施例49と同様の操作を行い(ただし、1ーベンゾシクロブタンカルボン酸のカップリングは第3法にて行った。)、標題化合物23.8mgをジアステレオ混合物として得た。

HPLC (a法): RT23. 43、23. 68 FAB-MS: 500 (M+H+)

25 実施例51

N-(2-4)ンドールカルボニル) $-Phg-Tyr(3-tBu)-NH_2$ 実施例 5001-4ンゾシクロブタンカルボン酸の代わりに 2-4ンドールカルボン酸を用いて実施例 50と同様の操作を行い、標題化合物 8.0mg を得た。

HPLC (a法):RT24.64 FAB-MS:513 (M+H+)

実施例52

5 $Tyr-Phg-Tyr(3-tBu)-NH_2$

反応容器にFmoc-2、4-dimethoxy-4'-(carboxymethyloxy)-benzhydrylamine linked to Aminomethyl Resin(0.55mmol/g)91mg(0.05mmol)を入れ、DMFにて樹脂を膨潤させた後、ピペリジンにて脱Fmoc処理した。次いでFmoc-Tyr(3-tBu)-OHを第1法にてカップリングした。ろ過、DMF洗浄後、ピペリジンにて脱Fmoc処理した。次いでFmoc-Phg-OHを第3法にてカップリングした。ろ過、DMF洗浄後、ピペリジンにて脱Fmoc処理した。次いでFmoc-Tyr(tBu)-OHを第3法にてカップリングした。ろ過、DMF洗浄後、ピペリジンにて脱Fmoc処理した。次いでFmoc-Tyr(tBu)-OHを第3法にてカップリングした。ろ過、DMF洗浄後、ピペリジンにて再度脱Fmoc処理した。反応終了後、DCM洗浄、メタノール洗浄を行い、次いで樹脂を乾燥した。95%TFA水溶液 2mlにてクリーベイジを行った。反応液は減圧にて濃縮後、残さをメタノール3mlに溶解し、再度減圧にて濃縮し、標題化合物のTFA塩26.2mgを得た。

HPLC (a法): RT17. 43

 20 FAB-MS: 533 (M+H⁺)

実施例53

 $Phg-Phg-Tyr(3-tBu)-NH_2$

実施例52のFmoc-Tyr(tBu)-OHの代わりにFmoc-Phg 25 -OHを用いて実施例52と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩23.2 mgを得た。

HPLC (a法): RT18. 42

 $FAB-MS:503(M+H^{+})$

実施例54

5

 $Thi - Phg - Tyr(3 - tBu) - NH_{2}$

実施例52のFmoc-Tyr(tBu)-OHの代わりにFmoc-Thi-OHを用いて実施例52と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩27.4mgを得た。

HPLC (a法): RT18. 43 FAB-MS: 523 (M+H+)

実施例55

10 $\operatorname{Trp-Phg-Tyr}(3-tBu)-NH_{2}$

実施例52のFmoc-Tyr(tBu)-OHの代わりにFmoc-Trp(Boc)-OHを用いて実施例52と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩20.9mgを得た。

HPLC (a法): RT19. 84

15 $FAB-MS:556 (M+H^{+})$

実施例56

 $His-Phg-Tyr(3-tBu)-NH_2$

実施例52のFmoc-Tyr(tBu)-OHの代わりにFmoc-His

20 (Boc)-OHを用いて実施例52と同様の操作を行い、標題化合物のTFA
塩14.4mgを得た。

HPLC (a法):RT15.12 FAB-MS:507 (M+H+)

25 実施例57

 $N-((\pm)-3-7 \pm \mu \nu)-Phg-Tyr(3-tBu)-NH_2$

実施例50の1ーベンゾシクロブタンカルボン酸の代わりに(\pm)-3-フェニルブチル酸を、樹脂としてRink Amide Resin (0.47mm

ol/g) 107mg (0.05mmol)を用いて、実施例50と同様の操作を行った。ただし、Fmoc-Phg-OHは第1法にて、3-フェニルプチル酸は第2法にてカップリングを行った。標題化合物18.1mgを得た。

HPLC (a法): RT25. 19

 $5 \quad FAB-MS:516 (M+H^{+})$

実施例58

10

20

25

N-(2-ビフェニルカルボニル)-Phg-Tyr(3-tBu)-NH2 実施例57の3-フェニルブチル酸の代わりに<math>2-ビフェニルカルボン酸を用いて実施例<math>57と同様の操作を行い、標題化合物15.1mgを得た。

HPLC (a法): RT26. 23

 $FAB-MS:550 (M+H^{+})$

実施例59

15 $\beta - A 1 a - P h g - T y r (3 - t B u) - N H_2$

反応容器にFmoc-2、4-dimethoxy-4'-(carboxymethyloxy)-benzhydrylamine linked to Aminomethyl Resin (0.55mmol/g) 45mg (0.025mmol)を入れ、DMFにて樹脂を膨潤させた後、ピペリジンにて脱Fmoc処理した。次いでFmoc-Tyr (3-tBu)-OHを第1法にてカップリングした。ろ過、DMF洗浄後、ピペリジンにて脱Fmoc処理した。次いでFmoc-Phg-OHを第3法にてカップリングした。DMF洗浄、DCM洗浄、メタノール洗浄を行い、次いで乾燥した。

乾燥させた樹脂はACT-496 MOS (Advanced ChemTe ch社製)の反応容器に移した。樹脂はDMFにて膨潤後、ピペリジンにて脱F moc処理を行った。次いでFmoc-β-Ala-OH、HOBT、DMFの混液 0.5ml (Fmoc-β-Ala-OH 0.050mmol、HOBT 0.075mmol)、DIC/DMF 0.25ml (DIC 0.080mmol)を加え2時間振とうした。ろ過、DMF洗浄後、ピペリジンにて再度

脱下moc処理した。反応終了後、DCM洗浄を行い、95%TFA水溶液 1 mlにてクリーベイジを行った。反応液をろ取した後、再度95%TFA水溶液 1 mlを加え30分間振とうした。ろ液は合わせて減圧にて濃縮後、残さにメタノール3 mlを加え溶解し、再度濃縮し、標題化合物のTFA塩13.4 mgを得た。

HPLC(e法):RT16.72 FAB-MS:441(M+H+)

実施例60

5

10 A i b - P h g - T y r $(3 - t B u) - NH_2$

実施例59の $Fmoc-\beta-Ala-OH$ の代わりにFmoc-Aib-OHを用いて実施例59と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩15.3mgを得た。

HPLC (e法): RT17. 12

15 $FAB-MS:455(M+H^+)$

実施例61

Ile-Phg-Tyr (3-tBu) -NH₂

実施例59のFmoc-β-Ala-OHの代わりにFmoc-Ile-OH 20 を用いて実施例59と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩15.4mgを 得た。

HPLC (e法): RT18. 25 FAB-MS: 483 (M+H+)

25 実施例62

 $Chg-Phg-Tyr(3-tBu)-NH_2$

実施例59の $Fmoc-\beta-Ala-OH$ の代わりにFmoc-Chg-OHを用いて実施例59と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩12.2mgを得た。

HPLC (e法): RT19. 61

 $FAB-MS:509(M+H^{+})$

実施例63

5 $Cha-Phg-Tyr(3-tBu)-NH_2$

実施例59の $Fmoc-\beta-Ala-OH$ の代わりにFmoc-Cha-OHを用いて実施例59と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩16. 7mgを得た。

HPLC(e法):RT21.34

FAB-MS:523 (M+H+)

実施例64

 $Tle-Phg-Tyr(3-tBu)-NH_2$

実施例59のFmoc-β-Ala-OHの代わりにFmoc-Tle-OH

5 を用いて実施例59と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩14.9mgを得た。

HPLC (e法):RT18.02 FAB-MS:483 (M+H+)

20 実施例65

 $A s p - P h g - T y r (3 - t B u) - N H_2$

実施例59のFmoc-β-Ala-OHの代わりにFmoc-Asp (OtBu)-OPfpを用いて実施例59と同様の操作を行った。ただし、Fmoc-Asp (OtBu)-OPfpのカップリングの際、DIC/DMF 0.2

25 **5 m l は加えなかった。標題化合物のTFA塩18. 1 m g を**得た。

HPLC (e法): RT16. 42 FAB-MS: 485 (M+H+)

実施例66

Aad-Phg-Tyr(3-tBu)-NH,

実施例59のFmoc $-\beta$ -Ala-OHの代わりにFmoc-Aad (OtBu) -OHを用いて実施例59と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩16. 8mgを得た。

5 HPLC (e法): RT16. 79 FAB-MS: 513 (M+H*)

実施例67

 $Asn-Phg-Tyr(3-tBu)-NH_2$

実施例59のFmoc-β-Ala-OHの代わりにFmoc-Asn-OHを用いて実施例59と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩17. 2mgを得た。

HPLC (e法): RT16. 17 FAB-MS: 484 (M+H+)

15

実施例68

 $Gln-Phg-Tyr(3-tBu)-NH_2$

実施例65のFmoc-Asp(OtBu)-OPfpの代わりにFmoc-Gln-OPfpを用いて実施例65と同様の操作を行い、標題化合物のTFA 20 塩15.9mgを得た。

HPLC (e法): RT16.39 FAB-MS: 498 (M+H+)

実施例69

25 Cit-Phg-Tyr(3-tBu)-NH,

実施例59の $Fmoc-\beta-Ala-OH$ の代わりにFmoc-Cit-OHを用いて実施例59と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩15.3mgを得た。

HPLC (e法): RT16.36

 $FAB-MS:527 (M+H^{+})$

実施例70

 $Dab-Phg-Tyr(3-tBu)-NH_2$

実施例59のFmoc-β-Ala-OHの代わりにFmoc-Dab (Boc) -OHを用いて実施例59と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩15.
 3mgを得た。

HPLC (e法): RT15. 28

 $FAB-MS: 470 (M+H^{+})$

10

実施例71

Lys-Phg-Tyr (3-tBu) -NH₂

実施例59のFmoc-β-Ala-OHの代わりにFmoc-Lys (Bo

c) - OHを用いて実施例59と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩16.

15 8 m g を得た。

HPLC (e法): RT15. 21

 $FAB-MS:498(M+H^{+})$

実施例72

Ser-Phg-Tyr (3-tBu) -NH₂

実施例59のFmoc-β-Ala-OHの代わりにFmoc-Ser(tBu)-OHを用いて実施例59と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩15.4mgを得た。

HPLC (e法): RT16. 30

 $FAB-MS:457(M+H^+)$

実施例73

 $Hse-Phg-Tyr(3-tBu)-NH_2$

実施例59のFmoc-β-Ala-OHの代わりにFmoc-Hse (Tr

t) - OHを用いて実施例59と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩24. 9mgを得た。

HPLC (e法): RT16. 50 FAB-MS: 471 (M+H+)

5

実施例74

 $Thr-Phg-Tyr(3-tBu)-NH_2$

実施例59のFmoc-β-Ala-OHの代わりにFmoc-Thr (tBu)-OHを用いて実施例59と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩15.

10 5mgを得た。

HPLC (e法):RT16.41 FAB-MS:471 (M+H+)

実施例75

15 $Abu-Phg-Tyr(3-tBu)-NH_2$

実施例59のFmoc-β-Ala-OHの代わりにFmoc-Abu-OHを用いて実施例59と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩13.6mgを得た。

HPLC (e法): RT16. 90

 $FAB-MS:455(M+H^{+})$

実施例76

 $N v a - P h g - T y r (3 - t B u) - N H_{2}$

実施例 5 9 の F m o c - β - A l a - O H の代わりに F m o c - N v a - O H を用いて実施例 5 9 と同様の操作を行い、標題化合物の T F A 塩 1 3. 9 m g を 得た。

HPLC (e法):RT17.79 FAB-MS:469 (M+H+)

実施例77

 $Met-Phg-Tyr(3-tBu)-NH_2$

実施例59のFmoc-eta-Ala-OHの代わりにFmoc-Met-OHを用いて実施例59と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩11.6mgを得た。

HPLC (e法): RT18. 09

 $FAB-MS:501 (M+H^{+})$

実施例78

10 $P r o - P h g - T y r (3 - t B u) - NH_2$

実施例59のFmo $c-\beta-A$ la-OHの代わりにFmoc-Pro-OH・AcOE tを用いて実施例59と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩14.8mgを得た。

HPLC (e法): RT17. 02

15 $FAB-MS: 467 (M+H^{+})$

実施例79

 $Hyp-Phg-Tyr(3-tBu)-NH_{2}$

実施例 5 9 の F m o c - β - A l a - O H の代わりに F m o c - H y p - O H を用いて実施例 5 9 と同様の操作を行い、標題化合物の T F A 塩 l l . 2 m g を 得た。

HPLC(e法): RT16.54

 $FAB-MS:483 (M+H^{+})$

25 実施例80

 $Tic-Phg-Tyr(3-tBu)-NH_2$

実施例59の $Fmoc-\beta-Ala-OH$ の代わりにFmoc-Tic-OHを用いて実施例59と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩16.1mgを得た。

HPLC (e法): RT19. 56

 $FAB-MS:529 (M+H^{+})$

実施例81

⁵ T i q - P h g - T y r (3 - t B u) - NH₂

実施例59のFmoc $-\beta$ -Ala-OHの代わりにFmoc-Tiq-OHを用いて実施例59と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩14. 7mgを得た。

HPLC (e法): RT19. 33

 $FAB-MS:529 (M+H^+)$

実施例82

 $2 - Abz - Phg - Tyr(3 - tBu) - NH_{2}$

実施例59のFmoc-β-Ala-OHの代わりにFmoc-2-Abz-

15 OHを用いて実施例 59と同様の操作を行い、標題化合物のTFA 塩15.2 m gを得た。

HPLC (e法): RT21. 38

 $FAB-MS:489(M+H^{+})$

20 実施例83

 $Hph-Phg-Tyr(3-tBu)-NH_2$

実施例59の $Fmoc-\beta-Ala-OH$ の代わりにFmoc-Hph-OHを用いて実施例59と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩16.0mgを得た。

25 HPLC (e法): RT20. 72

 $FAB-MS:531 (M+H^{+})$

実施例84

 $N-(\alpha-\lambda f)\nu + \Gamma \rho \nu +$

Η₂

実施例590Fmo $c-\beta-Ala-O$ Hの代わりに $\alpha-$ メチルヒドロ桂皮酸を用いて実施例59と同様の操作を行い(ただし、クリーベイジ前の脱Fmoc処理は不必要なので行わなかった。)、標題化合物15.2mgを得た。

5 HPLC (e法): RT25. 22

 $FAB-MS:516 (M+H^{+})$

実施例85

10 実施例 840α - メチルヒドロ桂皮酸の代わりに α - メチル桂皮酸を用いて実施例 84 と同様の操作を行い、標題化合物 16.4 m g を得た。

HPLC (e法): RT26. 18

 $FAB-MS:514(M+H^{+})$

15 実施例86

N-(3-+)リンカルボニル)-Phg-Tyr(3-tBu)-NH₂実施例84の $\alpha-$ メチルヒドロ桂皮酸の代わりに3-+ノリンカルボン酸を用いて実施例84と同様の操作を行い、標題化合物のTFA塩16.9mgを得た。

20 HPLC (e法):RT20.73 FAB-MS:525 (M+H+)

実施例87

25 実施例84のαーメチルヒドロ桂皮酸の代わりに3-フランアクリル酸を用いて実施例84と同様の操作を行い、標題化合物8.2mgを得た。

HPLC (e法): RT23.08

 $FAB-MS:490 (M+H^{+})$

実施例88

 $Phe-D-Phg-Tyr(3-tBu)-NH_{2}$

実施例5のFmoc-Phg-OHの代わりにFmoc-D-Phg-OHを、 樹脂としてFmoc-2、4-dimethoxy-4'-(carboxymethyloxy)-benzhydrylaminelinkedtoA minomethyl Resin(0.55mmol/g)182mg(0.1mmol)を用いて、実施例5と同様の操作を行った。ただし、Fmoc-D-Phg-OH、Boc-Phe-OHのカップリングは第3法にて行った。標題化合物のTFA塩15.4mgを得た。

10 HPLC (a法):RT20.96

 $FAB-MS:517 (M+H^{+})$

NMR (g法、DMSO-d6): δ 1. 27 (9H, s)、2. 57-3. 06 (4H, m)、4. 28-4. 35 (2H, m)、5. 63 (1H, d, J=8Hz)、6. 53 (1H, d, J=8Hz)、6. 70 (1H, d, J=8Hz)、6. 79 (2H, d, J=7Hz)、7. 00-7. 29 (11H, m)、7. 51 (1H, s)、8. 20 (3H, brs)、8. 71 (1H, d, J=8Hz)、9. 07 (1H, s)、9. 13 (1H, d, J=8Hz)

実施例89

25

Phe-N-Me-Val-Tyr (3-tBu) -NH₂

(1) Z-Tyr (3-tBu) -NH2の合成

Z-Tyr (3-tBu) -OMe 15.3g (39.8mmol)を1.4-ジオキサン100mlの溶液とし、2N水酸化ナトリウム水溶液100mlを加え、室温にて2時間半攪拌した。反応液に2N塩酸を加えて酸性にした後、酢酸エチルで抽出し、水で洗浄し、次いで飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下に溶媒を留去し、得られた残さをDMF 100mlの溶液とし、-15℃でNMM 4.77ml (43.4mmol)および クロロ炭酸エチル4.15ml (43.4mmol)を加えた。反応液にア

ンモニアガスをバブリングさせながら1時間半攪拌し、室温にて放置後、反応液

を酢酸エチルで希釈し、水で洗浄し、次いで飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 塩化メチレン: メタノール=100:1)に付し、 $Z-Tyr(3-tBu)-NH_2$ 10.9g(74%)を得た。

(2) Tyr (3-tBu) -NH₂の合成

5

10

Z-Tyr(3-tBu)-NH₂ 9.89g(26.7mmol)のメタノール350ml溶液に、<math>10%パラジウム炭素3.5gを加え、水素雰囲気下、室温にて10時間攪拌した。濾過後、減圧下に濾液を濃縮し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 塩化メチレン:メタノール=20:1)に付し、Tyr(3-tBu)-NH₂ 5.11g(81%)を得た。

NMR (g法、CDC13): δ 1. 40 (9H, s)、2. 64 (1H, dd, J=9. 6. 13. 9Hz)、3. 18 (1H, dd, J=4. 0. 13. 9Hz)、3. 49 (1H, s)、3. 58 (1H, dd, J=4. 0. 9. 6 Hz)、5. 45 (1H, brs)、6. 65 (1H, d, J=7. 9Hz)、6. 92 (1H, dd, J=2/0, 12. 0Hz)、7. 10 (1H, d, J=2. 0Hz)、6. 94 (1H, d, 6. 6Hz)、7. 2-7. 4 (8H, m)、7. 7-7. 9 (2H, m)、8. 46 (1H, d, 7. 6Hz)、9. 20 06 (1H, d)

(3) Z-N-Me-Val-Tyr (3-tBu) -NH₂の合成
Z-N-Me-Val-OH 400mg (1.52mmol)、Tyr (3
-tBu) -NH₂ 300mg (1.27mmol)、およびHOBT 23
0mg (1.52mmol)のDMF 7ml溶液に、氷冷下、DIC 0.2
4ml (1.52mmol)を簡下し、室温にて15時間半攪拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下に溶媒を留去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 塩化メチレン:メタノール:アンモニア水=100:3:1)に付し、Z-N-Me-Val-Tyr (3-tBu) -NH₂ 810mgを得

た。

20

(4) Boc-Phe-N-Me-Val-Tyr (3-tBu) -NH2の合成

Z-N-MeVal-Tyr (3-tBu) -NH2 810mg、および1 0%パラジウム炭素300mgのメタノール 50ml溶液を水素気流下13時間半攪拌した。反応液を濾過し減圧下に溶媒を留去し得られたN-Me-Val-Tyr (3-tBu) -NH2 470mg (1.35mmol)、Boc-Phe-OH 390mg (1.48mmol)、およびHOBT 230mg (1.48mmol)のDMF 12ml溶液に、氷冷下、DIC 0.23mlの 1 (1.48mmol)を滴下し、室温にて13時間半攪拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下に溶媒を留去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒 塩化メチレン:メタノール:アンモニア水=100:3:1)に付し、Boc-Phe-N-Me-Val-Tyr (3-tBu) -NH2 38 0mg (47%)を得た。

(5) Phe-N-Me-Val-Tyr (3-tBu) -NH₂の合成 Boc-Phe-N-Me-Val-Tyr (3-tBu) -NH₂ 380 mg (0.638mmol) のTFA15mlを室温にて1時間半攪拌した。減 圧下に反応液を留去し、得られた残さを酢酸エチルで希釈し、飽和NaHCO₃ 水溶液で洗浄し、次いで飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 塩化メチレン:メタノール:アンモニア水=100:10:1)に付し、Phe-N-Me-Val-Tyr (3-tBu) -NH₂ 240mg (76%)を得た。

 $FAB-MS:497(M+H^+)$

NMR (g法、CDC1₃): δ 0. 74 (2H, d, J=6.6Hz)、0. 79 (1H, d, J=6.6Hz)、0. 89 (1H, d, J=6.6Hz)、0. 92 (2H, d, J=6.6Hz)、1. 36 (3H, s)、1. 38 (6H, s)、2. 27-2. 35 (1H, m)、2. 71 (2H, s)、2.

81 (1H, s), 2. 77-3. 19 (4H, m), 3. 56-3. 61 (2 /3H, m), 3. 80-3. 90 (1/3H, m), 3. 95 (2/3H, d, J=10. 9Hz), 4. 46 (1/3H, d, J=11. 2Hz), 4. 55 -4. 65 (1/3H, m), 4. 70-4. 85 (2/3H, m), 6. 60 -7. 40 (8H, m)

実施例90

5

 $N-(\alpha-$ メチルヒドロシンナモイル) -N-Me-D-Phg-Tyr (3 -tBu) -NH₂

- (1) Z-N-Me-Phg-Tyr (3-tBu) -NH₂の合成
 Z-N-Me-Phg-OH 3. 28g (11. 0mmol)、Tyr (3
 -tBu) -NH₂ 2. 16g (9. 17mmol)、およびHOBT 1.
 40g (9. 17mmol)のDMF 60ml溶液に、氷冷下、DIC 1.
 42ml (9. 17mmol)を滴下し、氷冷にて4時間攪拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下に溶媒を留去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒塩化メチレン:メタノール:アンモニア水=100:5:1)に付し、Z-N-Me-Phg-Tyr (3-tBu) -NH₂ 4. 03g (85%)を得た。
- 20 (2) N-Me-D-Phg-Tyr(3-tBu)-NH2の合成 Z-N-Me-Phg-Tyr(3-tBu)-NH2 4.03g、および 10%パラジウム炭素 2.0 gのメタノール200ml溶液を水素雰囲気下 4時間攪拌した。反応液を濾過し減圧下に溶媒を留去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 塩化メチレン:メタノール:アンモニア 水=100:5:1)に付し、N-Me-Phg-Tyr(3-tBu)-NH2 1.48g(50%)およびN-Me-D-Phg-Tyr(3-tBu)-NH2 920mg(31%)を得た。
 - (3) $N-(\alpha-$ メチルヒドロシンナモイル) -N-Me-D-Phg-Tyr (3-tBu) -NH2の合成

αーメチルヒドロ桂皮酸 141mgの塩化チオニル10ml溶液に、DMF 0.01mlを加え、80℃にて1.5時間攪拌した。反応液を減圧下に留去し、得られた残さを塩化メチレンに溶解後、N-Me-D-Phg-Tyr(3-tBu)-NH2 300mg(0.78mmol)、NaHCO3 260mg(3.13mmol)のH2O 6ml溶液に加え、室温にて45分間攪拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、水で洗浄し、次いで飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 酢酸エチル:n-ヘキサン=4:1)に付し、N-(α-メチルヒドロシンナモイル)-N-Me-D-Phg-Tyr(3-tBu)-NH2 210mg(51%)を得た。

 $EI-MS:529 (M^{+})$

NMR (g法、CDCl₃): δ 1. 18 (3/2H, d, J=6. 3Hz)、1. 25 (3/2H, d, J=6. 9Hz)、1. 35 (9H, s)、2. 6 4-3. 14 (6H, m)、2. 73 (3/2H, s)、2. 81 (3/2H, s)、4. 67 (1H, dd, J=7. 4, 14. 0Hz)、5. 09 (1/2 H, s)、5. 38 (1H, brd, J=8. 9Hz)、5. 47 (1/2H, s)、5. 75 (1/2H, s)、5. 77 (1/2H, s)、5. 86 (1/2H, s)、6. 06 (1/2H, brd, J=7. 9Hz)、6. 48-6. 72 (2H, m)、6. 86-7. 00 (2H, m)、7. 14-7. 34 (9 H, m)

実施例91

Phe-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) -NH₂ (1) Z-Phe (3-tBu-4-ベンジルオキシ) -OMeの合成

Z-Tyr(3-tBu)-OMe 1.05g(2.73mmol)のDM F 10ml溶液に、氷冷下、水素化ナトリウム(60% in oil) 1 20mg(3.00mmol)およびベンジルブロミド0.357ml(3.00mmol)を加えて、4時間攪拌した。飽和塩化アンモニウム水溶液で中和した後、酢酸エチルで抽出し、水で洗浄し、次いで飽和食塩水で洗浄した。有機層

を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 酢酸エチル: n-ヘキサン=1:5)に付し、Z-Phe(3-tBu-4-ベンジルオキシ)-OMe 688mg(53%)を得た。

5 (2) Z-N-Me-Phe (3-t Bu-4-ベンジルオキシ) - OMeの 合成

Z-Phe (3-t Bu-4-ベンジルオキシ) -OMe 680mg (1.43mmol)のDMF 8ml溶液に、氷冷下、水素化ナトリウム (60%in oil) 74.4mg (1.86mmol) およびヨウ化メチル0.134ml (2.15mmol)を加えて、1時間攪拌した。飽和塩化アンモニウム水溶液で中和した後、酢酸エチルで抽出し、水で洗浄し、次いで飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒 酢酸エチル:n-ヘキサン=1:4) に付し、Z-N-Me-Phe (3-t Bu-4-ベンジルオキシ) -OMe 659mg (94%) を得た。

(3) N-Me-Tyr (3-tBu) -NH2の合成

20

25

Z-N-Me-Phe (3-tBu-4-ベンジルオキシ)-OMe 655 mg (1.34mmol)の1.4-ジオキサン8ml溶液に、氷冷下、2N水酸化ナトリウム水溶液2mlを加え、室温として1時間攪拌した。2N塩酸を加えて酸性にしてクロロホルムで抽出し、水で洗浄し、次いで飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下に溶媒を留去し、得られた残さをDMF 5mlの溶液とし、-15℃でNMM 0.183ml(1.66mmol)を加え、20分間攪拌した。反応液にアンモニアガスをバブリングさせながらさらに30分間攪拌した。反応液にアンモニアガスをバブリングさせながらさらに30分間攪拌し、室温にて放置後、反応液を酢酸エチルで希釈し、水で洗浄し、次いで飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをメタノール7mlの溶液とし、20%水酸化パラジウム炭素 100mgを加え、水素雰囲気下、室温にて4時間攪拌した。 建過後、減圧下に遮液を濃縮し、N-Me-Tyr(3-tBu)-NH2 3

14mg(94%)を得た。

5

10

- (4) Boc-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) -NH₂の合成 N-Me-Tyr (3-tBu) -NH₂ 120mg (0. 480mmol)、Boc-Val-OH 156mg (0. 718mmol) およびHOBT 110mg (0. 718mmol)のDMF 2ml溶液に、氷冷下、DIC 0. 111ml (0. 718mmol)を加え、室温にて終夜攪拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、飽和NaHCO₃水溶液で洗浄、水で洗浄、次いで飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 酢酸エチル:n-ヘキサン=2:1)に付し、Boc-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) -NH₂ 147mg (68%)を得た。
- (5) Z-Phe-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) -NH₂の合成 Boc-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) -NH₂ 146mg (0.325mmol) の塩化メチレン2ml溶液に、TFA1mlを加えて、室温に て30分間攪拌した。減圧下に溶媒を留去し得られたVal-N-Me-Tyr (3-tBu) -NH₂のTFA塩のDMF 2mlに、氷冷下、TEA 0.1ml、Z-Phe-ONp 219mg (0.348mmol) およびDMA P 93.5mg (0.765mmol) を加え、室温にて2時間攪拌した。反 応液を酢酸エチルで希釈し、飽和NaHCO₃水溶液で洗浄、水で洗浄、次いで 飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒 酢酸エチル:n-ヘキサン=1:1) に付し、Z-Phe-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) -NH₂ 189mg (92%) を得た。
- (6) Phe-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) -NH₂の合成
 Z-Phe-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) -NH₂ 183mg
 (0. 290mmol) のメタノール3ml溶液に10%パラジウム炭素 100mgを加え、水素雰囲気下、室温にて5時間攪拌した。濾過後、減圧下に濾液を濃縮し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 酢酸エチル:メタノール=10:1) に付し、Phe-Val-N-Me-Tyr

(3-tBu)-NH₂ 108mg (75%) を得た。

NMR (g法、CDC1₃): δ 0. 69 (3H, dd, J=6. 9, 17. 8Hz)、0. 89 (3H, dd, J=6. 9, 14. 5Hz)、1. 36 (9 / 2H, s)、1. 39 (9/2H, s)、2. 67 (1H, dd, J=9. 6, 13. 5Hz)、2. 78-2. 94 (1H, m)、2. 97 (3/2H, s)、3. 09 (3/2H, s)、3. 12-3. 40 (2H, m)、3. 59 (1H, ddd, J=3. 6. 9. 3. 10. 2Hz)、4. 34-4. 42 (1/2H, m)、4. 68 (1/2H, dd, J=6. 6. 11. 1Hz)、4. 79 (1/2H, dd, J=7. 9, 8. 9Hz)、5. 18-5. 26 (1/2H, m)、5. 35 (1/2H, brs)、5. 49 (1/2H, brs)、6. 60 (1H, dd, J=7. 9, 12. 2Hz)、6. 86 (1H, ddd, J=1. 6. 6. 3, 6. 3Hz)、7. 06 (1H, s)、7. 16-7. 34 (5H, m)、7. 76 (1/2H, brs)、7. 85 (1/2H, d, J=8. 9Hz)、7. 95 (1/2H, d, J=7. 9Hz)

15

実施例92

Phe-Phg-Tyr(3-tBu)-NHMe

(1) Tyr (3-tBu) -NHMeの合成

Tyr (3-tBu) -OMe 10.6g(42.0mmol)のメタノー 20 ル80ml溶液に、40%メチルアミン/メタノール溶液80mlとシアン化ナトリウム0.41gを加え、室温にて4時間攪拌した。反応液を減圧下に留去し、得られた残さを塩化メチレンに溶解後、水で洗浄し、次いで飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 クロロホルム:メタ ノール:アンモニア水=20:1:0.1)に付し、Tyr (3-tBu) -N HMe 7.3g(70%)を得た。

(2) Phe-Phg-Tyr (3-tBu) -NHMeの合成
-Boc-Phg-OH 150mg (0.597mmol)、Tyr (3-tBu) -NHMe 136mg (0.542mmol)、HOBT 110mg

(0. 813mmol) およびDMAP 99mg (0. 813mmol) のD 3ml溶液に、氷冷下、WSCI・HCl 156mg (0. 813mm ol)を加え、室温にて4時間攪拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、飽和N a H C O₃水溶液で洗浄、水で洗浄、次いで飽和食塩水で洗浄した。有機層を無 水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下に溶媒を留去し、得られた残さを塩化メチ レン3ml溶液とし、TFA2mlを加えた。室温にて15分間攪拌後、反応液 を減圧下に留去し、得られた残さを塩化メチレンに溶解し、飽和NaHCO₃水 溶液で洗浄し、次いで飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで 乾燥後、減圧下に溶媒を留去し得られたPhg-Tyr(3-tBu)-NHM eのTFA塩O. 44g、 Boc-Phe-OH 158mg (0.597m 10 mol)、HOBT 110mg (0.813mmol) およびDMAP 16 5mg (1.36mmol)のDMF 5ml溶液に、氷冷下、WSCI・HC 156mg(0.813mmol)を加え、室温にて2時間攪拌した。反応 液を酢酸エチルで希釈し、飽和NaHCO3水溶液で洗浄、水で洗浄、次いで飽 和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を 15 留去し得られた残さの塩化メチレン 4m1溶液に、TFA 4m1を加え、室 温にて40分間攪拌した。反応液を減圧下に留去し、得られた残さを塩化メチレ ンに溶解し、飽和NaHCOs水溶液で洗浄し、次いで飽和食塩水で洗浄した。 有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下に溶媒を留去し得られた残さを シリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒 クロロホルム:メタノール: 20 アンモニア水=20:1:0.1) に付し、Phe-Phg-Tyr (3-tB)u)-NHMe 158mg (4工程55%)を得た。

 $FAB-MS:531 (M+H^{+})$

NMR (g法、DMSO-d6): δ 1. 30 (9H, s)、1. 78 (1 H, brs)、2. 6-3. 0 (4H, m)、3. 17 (3H, d, J=4. 6 Hz)、3. 45-3. 50 (1H, m)、4. 05-4. 15 (1H, m)、4. 3-4. 4 (1H, m)、5. 48 (1H, s)、6. 64 (1H, d, J=8. 3Hz)、6. 81 (1H, dd, J=2. 0, 8. 3Hz)、6. 97 (1H, d, J=2. 0Hz)、7. 17-7. 28 (10H, m)、7. 71

z) 、9. 11 (1H, s)

実施例93

15

20

5 Phe-Apc-Tyr(3-tBu)-NHMe(1) Z-Apc-Tyr (3-tBu) -NHMeの合成 Z-Apc-OH 206mg (0.877mmol), Tyr (3-tBu) -NHMe 219mg (0.876mmol), HOBT 178mg (1. 32mmol) およびDMAP 214mg (1.75mmol) のDMF 3 ml溶液に、氷冷下、WSCI・HCl 252mg(1.31mmol)を加 10 え、室温にて2時間攪拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、飽和NaHCO3 水溶液で洗浄、水で洗浄、次いで飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグ ネシウムで乾燥後、減圧下に溶媒を留去し、得られた残さをシリカゲルカラムク ロマトグラフィー (展開溶媒 酢酸エチル: n-ヘキサン=1:1) に付し2-

Apc-Tyr (3-tBu) -NHMe 205mg (50%) を得た。

- (2) Boc-Phe-Apc-Tyr (3-tBu) -NHMeの合成 Z - Apc - Tyr (3 - tBu) - NHMe 201mg (0.430mm)ol) のメタノール 3ml溶液に10%パラジウム炭素 100mgを加え、 水素雰囲気下、室温にて2時間攪拌した。濾過後、減圧下に濾液を濃縮し得られ た残さをDMF 3ml溶液とし、氷冷下、Boc-Phe-OH 228mg (0.859mmol)、BOP 380mg (0.859mmol) およびN MM 0.472m1(4.30mmol)を加え、室温にて3日間攪拌した。 反応液を酢酸エチルで希釈し、飽和NaHCO3水溶液で洗浄、水で洗浄、次い で飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶 媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶 25 媒 ヘキサン:酢酸エチル=1:1)に付し、Boc-Phe-Apc-Tyr (3-tBu)-NHMe 108mg (43%)を得た。
 - (3) Phe-Apc-Tyr (3-tBu) -NHMeの合成 Boc-Phe-Apc-Tyr(3-tBu)-NHMe 103mg(0.

178mmol)の塩化メチレン2ml溶液に、TFA1mlを加えた。室温にて1時間攪拌後、反応液を減圧下に留去し、得られた残さを塩化メチレンに溶解し、飽和NaHCOs水溶液で洗浄し、次いで飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下に溶媒を留去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 クロロホルム:メタノール:アンモニア水=10:1:0.1)に付し、Phe-Apc-Tyr(3-tBu)-NHMe 68.4mg(80%)を得た。

NMR (g法、CDC1₃): δ 1. 10-1. 40 (4H, m)、1. 3 6 (9H, s)、2. 83 (3H, d, J=4. 6Hz)、2. 80-3. 15 (2H, m)、3. 30-3. 70 (3H, m)、4. 91 (1H, dd, J=7. 6, 9. 7Hz)、5. 56 (1H, brs)、6. 56 (1H, d, J=7. 9Hz)、6. 73 (1H, brs)、6. 89 (1H, dd, J=2. 0, 7. 9Hz)、7. 02 (1H, d, J=2. 0Hz)、7. 10-7. 40 (6H, m)

15

実施例94

Phe-Ahc-Tyr(3-tBu)-NHMe

(1) Z-Ahc-Tyr (3-tBu) -NHMeの合成

Z-Ahc-OH 400mg (1. 44mmol), Tyr (3-tBu)

- 20-NHMe360mg(1.44mmol)、HOBT 389mg(2.88mmol)およびDMAP 351mg(2.88mmol)のDMF 5m1溶液に、氷冷下、WSCI・HCl 552mg(2.88mmol)を加え、室温にて2時間攪拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、飽和NaHCOs水溶液で洗浄、水で洗浄、次いで飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシ
- 25 ウムで乾燥後、減圧下に溶媒を留去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 酢酸エチル:n-ヘキサン=1:2)に付し、2-Ah c-Tyr(3-tBu)-NHMe 203mg(28%)を得た。
 - (2) Z-Phe-Ahc-Tyr (3-tBu) -NHMeの合成
 Z-Ahc-Tyr (3-tBu) -NHMe 192mg (0.377mm

01) のメタノール 2mi-1, 4-ジオキサン 1mlの混合溶液に10%パラジウム炭素 100mgを加え、水素雰囲気下、室温にて終夜攪拌した。濾過後、減圧下に遮液を濃縮し得られた残さをDMF 2ml溶液とし、氷冷下、Z-Phe-ONp 190mg(0.452mmol)およびDMAP 69.1mg(0.566mmol)を加え、室温にて終夜攪拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、飽和NaHCO3水溶液で洗浄、水で洗浄、次いで飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 酢酸エチル:n-ヘキサン=2:1)に付し、Z-Phe-Abc-Tyr(2-+Pn)

n-ヘキサン=2:1) に付し、Z-Phe-Ahc-Tyr (3-t Bu)
-NHMe 217mg (88%) を得た。

(3) Phe-Ahc-Tyr (3-tBu) -NHMeの合成 Z-Phe-Ahc-Tyr (3-tBu) -NHMe 192mg (0.3

20mmol)のメタノール 2ml溶液に、10%パラジウム炭素 100mgを加え、水素雰囲気下、室温にて終夜攪拌した。濾過後、減圧下に濾液を濃縮し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒 クロロホルム:メタノール=10:1)に付し、Phe-Ahc-Tyr (3-t Bu)

-NHMe 136mg (81%)を得た。

 $EI - MS : 523 (M^+ + 1)$

NMR (g法、CDC1₃): δ 1. 00-1. 90 (10H, m)、1. 37 (9H, s)、2. 64-2. 80 (1H, m)、2. 75 (3H, d, J=4. 6Hz)、2. 90-3. 15 (2H, m)、3. 22-3. 40 (2H, m)、4. 52-4. 62 (1H, m)、6. 19 (1H, d, J=8. 3Hz)、6. 77 (1H, d, J=7. 9Hz)、6. 83 (1H, d, J=7. 9Hz)、6. 98 (1H, s)、7. 12-7. 38 (7H, m)、7. 96 (1H. s)

実施例95

10

15

Nーアセチルー t rans H y p (Oーベンジル) - T y r (3-t B u) - N H M e

(1) Boc-transHyp (O-benzyl) -Tyr (3-tBu) -OMeの合成

Boc-transHyp(O-benzyl)-OH 300mg (0.933mmol)、Tyr(3-tBu)-OMe 281mg(1.12mm ol)、HOBT 189mg(1.40mmol)およびDMAP 171mg(1.40mmol)のDMF 7ml溶液に、氷冷下、WSCI・HCl 268mg(1.40mmol)を加え、室温にて1時間攪拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、飽和NaHCO3水溶液で洗浄、水で洗浄、飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、

- - (2) transHyp (O-benzyl) -Tyr (3-tBu) -NH Meの合成
- Boc-transHyp(O-benzyl)-Tyr(3-tBu)-O
 Me 500mg (0.901mmol) のメタノール5ml溶液に、40
 %メチルアミン/メタノール溶液5mlとシアン化ナトリウム10mgを加え、
 室温にて終夜攪拌した。反応液を減圧下に留去し、得られた残さを塩化メチレン
 に溶解後、水で洗浄し、次いで飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネ
 シウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さを塩化メチレン5ml溶液とし、TFA酢酸3mlを加えた。室温にて15分間攪拌後、反応液を減圧下に留去し、得られた残さを塩化メチレンに溶解し、飽和NaHCO₃水溶液で洗浄し、次いで飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下に溶媒を留去し、transHyp(O-benzyl)-Tyr
 (3-tBu)-NHMe 380mg(93%)を得た。
 - (3)Nーアセチルー t rans Hyp (Oーベンジル) ーTyr (3 t B u) -NHMeの合成

transHyp (O-benzyl) -Tyr (3-tBu) -NHMe 104mg (0. 229mmol) の塩化メチレン1ml溶液に、氷冷下、ピリ

 $FAB-MS:496 (M+H^{+})$

NMR (g法、CDCl₃): δ 1. 36 (9H, s)、1. 93 (3H, s)、2. 23 (2H, dd, J=7. 2, 6. 9Hz)、2. 74 (3H, d, J=5. 0Hz)、2. 98 (1H, dd, J=6. 9, 14Hz)、3. 10 (1H, dd, J=6. 5, 14Hz)、3. 50 (2H, m)、4. 18 (1H, m)、4. 4-4. 6 (4H, m)、5. 88 (1H, s)、6. 28 (1H, m)、6. 60 (1H, d, J=7. 9Hz)、6. 62 (1H, s)、6. 81 (1H, dd, J=2. 0, 5. 2Hz)、6. 99 (1H, d, J=2. 0Hz)、7. 26-7. 38 (5H, m)

実施例96

Phe-Cha-Phe (3-tBu)-NH₂

(1) N - [ビス (メチルチオ) メチレン] -3-t-7 チルフェニルアラニンの合成

カリウム t ープトキシド 1.78g(15.8mmol)のTHF 30m 1溶液に、窒素雰囲気下、-78℃でN-[ビス(メチルチオ)メチレン] グリ シンエチルエステル(Angew.Chem.Internat.Edit.,

25 14,426(1975))3.28g(15.8mmol)および3-t-ブ チルベンジルブロミド(Eur. J. Med. Chem.,23,477(19 88))2.39g(10.5mmol)のTHF 10ml溶液を加え、室温 にて1時間攪拌した。氷冷下、水10mlを加えた後、2N水酸化ナトリウム水 溶液5mlを加え、室温としてさらに1時間攪拌した。氷冷下、反応液に2N塩

酸を加えて酸性とし、クロロホルムで抽出し、水で洗浄し、次いで飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下に溶媒を留去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 酢酸エチル)に付し、N-[EZ(3+1)+1] = 3-1-1 (メチルチオ)メチレンN-[EZ(3+1)+1] = 3-1-1 (16%)を得た。

(2) Phe (3-t Bu) -NH2の合成

N- [ビス (メチルチオ) メチレン] -3-t-ブチルフェニルアラニン49 2mg (1.51mmol) のDMF溶液5mlに、-15℃でNMM 0.1 83ml (1.66mmol) および クロロ炭酸エチル0.159ml (1.

- 10 66mmol)を加え、30分間攪拌した。反応液にアンモニアガスをバブリングさせながらさらに30分間攪拌し、室温にして放置後、反応液を酢酸エチルで希釈し、水で洗浄し、次いで飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さを1,4ージオキサン3mlに溶かし、2N塩酸 1mlを加えて室温にて3日間攪拌した。氷冷下、
- 15 飽和NaHCO₃水で中和した後、クロロホルムで抽出し、水で洗浄し、次いで 飽和食塩水で洗浄した。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留 去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒 ク ロロホルム:メタノール=10:1) に付し、Phe (3-tBu) -NH₂ 210mg (63%) を得た。
- NMR (g法、CDCl₃) : δ 1. 32 (9H, s)、2. 69 (1H, dd, J=9. 6, 13. 5Hz)、3. 29 (1H, dd, J=4. 0, 13. 5Hz)、3. 62 (1H, dd, J=4. 0, 9. 6Hz)、5. 38 (1H,
 - brs), 7. 00-7. 38 (4H, m)

 $EI - MS : 221 (M^+ + 1)$

20

25 (3) Boc-Cha-Phe (3-tBu) -NH2の合成
Phe (3-tBu) -NH2 205mg (0. 932mmol)、Boc
-Cha-OH 351mg (1. 21mmol)、HOBT 164mg
(1. 21mmol)およびDMAP 148mg (1. 21mmol)のDM
F 4ml溶液に、水冷下、WSCI・HCl 232mg (1. 21mmol)

を加え、室温にて1時間攪拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、飽和NaHC O_3 水溶液で洗浄、水で洗浄、次いで飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸 マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 酢酸エチル: $n-\Lambda$ +サン=2:1) に付し、 $Boc-Cha-Phe(3-tBu)-NH_2$ 326mg (74%)を得た。

(4) Z-Phe-Cha-Phe (3-tBu) -NH₂の合成

Boc-Cha-Phe (3-tBu) -NH₂ 322mg (0.681m mol) の塩化メチレン2ml溶液に、TFA1mlを加えて、室温にて2時間 7 提押した。減圧下に溶媒を留去し得られたCha-Phe (3-tBu) -NH₂のTFA塩のDMF 2mlに、氷冷下、TEA 0.1ml、 Z-Phe -ONp 343mg (0.817mmol) およびDMAP 125mg (1.02mmol) を加え、室温にて3時間攪拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、飽和NaHCO₃水溶液で洗浄、水で洗浄、次いで飽和食塩水で洗浄した。有機 層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒 クロロホルム:メタノール = 10:1) に付し、Z-Phe-Cha-Phe (3-tBu) -NH₂ 192mg (43%) を得た。

(5) Phe-Cha-Phe (3-tBu) -NH2の合成

Z-Phe-Cha-Phe (3-tBu)-NH2 188mg (0.28 7mmol)のメタノール3ml溶液に10%パラジウム炭素 100mgを加え、水素雰囲気下、室温にて終夜攪拌した。濾過後、減圧下に濾液を濃縮し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 クロロホルム:メタノール=10:1)に付し、Phe-Cha-Phe (3-tBu)-NH
 25 2 69.0mg (46%)を得た。

 $EI - MS : 520 (M^{+})$

NMR (g法、CDC l_3) : δ 0. 80-1. 75 (13H, m) 1. 2 9 (9H, s)、2. 70 (1H, dd, J=8. 6, 13. 5Hz)、3. 0 0-3. 28 (3H, m)、3. 40 (1H, dd, J=4. 0, 8. 6Hz)、

4. 18-4. 32 (1 H, m), 4. 66 (1 H, dd, J=6. 9, 6. 9 Hz), 5. 32 (1 H, brs), 6. 20 (1 H, brs), 6. 50 (1 H, d, J=7. 9 Hz), 7. 01 (1 H, d, J=6. 3 Hz), 7. 12 -7. 38 (7 H, m), 7. 58 (1 H, d, J=6. 9 Hz)

5

実施例97

N- (ベンジルアミノカルボニル) -N-Me-D-Phg-Tyr (3-tBu) $-NH_2$

ペンジルアミン27mgの塩化メチレン 2ml溶液に、氷冷下、トリホスゲン 74mg(0.25mmol)、DIEA 0.04mlを加え、室温にて45分間攪拌した。反応液を減圧下に留去し、得られた残さを塩化メチレンに溶解後、N-Me-D-Phg-Tyr(3-tBu)-NH2 100mg(0.26mmol)、NaHCO3 84mg(0.99mmol)のH2O 2ml溶液に加え、室温にて5時間攪拌した。反応液を塩化メチレンで希釈し、水で洗浄、次いで飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 クロロホルム:メタノール:アンモニア水=100:10:1)に付し、N-(ペンジルアミノカルボニル)-N-Me-D-Phg-Tyr(3-tBu)-NH2 70mg(54%)を得た。

20 E I -MS: 498 (M $^+$ -18)

NMR (g法、CDC l₃): δ 1. 34 (9 H. s)、2. 72 (3 H, s)、2. 93 (1 H, dd, J=7. 6. 14. 3 Hz)、3. 05 (1 H, dd, J=5. 8. 14. 3 Hz)、4. 40 (2 H, brd, J=5. 3 Hz)、4. 68 (1 H, dd, J=7. 6. 13. 9 Hz)、4. 99-5. 12

(1 H, m)、5. 70-5. 38 (1 H, m)、5. 40 (1 H, brs)、6. 14-6. 32 (2 H, m)、6. 55 (1 H, d, J=7. 9 Hz)、6. 66 (1 H, dd, J=1. 8. 8. 1 Hz)、6. 97 (1 H, d, J=1. 0. 2 Hz)、7. 07-7. 16 (1 H, m)、7. 25-7. 36 (10 H, m)

実施例98

N-(ペンジルオキシカルボニル)-Phg-Tyr(3-tBu)-NHMe

- (1) Z-Phg-Tyr (3-tBu) -OMeの合成
- 5 Z-Phg-OSu 640mgのDMF 10ml溶液に、氷冷下、Tyr (3-tBu)-OMe 463mg (1.84mmol) およびDMAP 4 08mg (3.34mmol) を加え、室温にて1時間攪拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、飽和NaHCO3水溶液で洗浄、水で洗浄、次いで飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した 後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒 酢酸エチル:n-ヘキサン=1:1) に付し、Z-Phg-Tyr (3-tBu)-OMe 905mg (quant.)を得た。
 - (2) N-(ベンジルオキシカルボニル) Phg-Tyr (3-tBu) NHMeの合成
- Z-Phg-Tyr(3-tBu)-OMe 900mg(1.73mmol)のメタノール10ml溶液に、40%メチルアミン/メタノール溶液10mlとシアン化ナトリウム10mgを加え、室温にて終夜攪拌した。反応液を減圧下に留去し、得られた残さを塩化メチレンに溶解後、水で洗浄し、次いで飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 酢酸エチル:n-ヘキサン=2:1)に付し、N-(ペンジルオキシカルボニル)-Phg-Tyr(3-tBu)-NHMe 737mg(82%)を得た。

 $FAB-MS:518 (M+H^{+})$

NMR (g法、DMSO-d6): δ 1. 30 (9H, s)、2. 57 (3 25 H. d, J=4. 3Hz)、2. 5-2. 9 (2H, m) 3. 30 (1H, d, J=5. 3Hz)、4. 0-4. 1 (1H, m)、4. 2-4. 4 (1H, m)、 5. 03 (2H, s)、5. 28 (1H, d, J=8. 5Hz)、6. 5-6. 8 (2H, m)、6. 94 (1H, d, 6. 6Hz)、7. 2-7. 4 (8H, m)、7. 7-7. 9 (2H, m)、8. 46 (1H, d, 7. 6Hz)、9.

06 (1H. d)

実施例99

N - (ベンジルオキシカルボニル) - N - M e - V a l - T y r (3 - t B u) 5 - N H ₂

Tyr (3-tBu)-NH₂ 1.70g (7.20mmol)、Z-N-Me-Val-OH 2.10g (7.92mmol)、HOBT 1.07g (7.92mmol) およびDMAP 970mg (7.94mmol)のDM F 20ml溶液に、氷冷下、WSCI・HCl 1.52g (7.93mmol)を加え、室温にて2時間攪拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、飽和NaHCO₃水溶液で洗浄、水で洗浄、次いで飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 酢酸エチル:n-ヘキサン=2:1)に付し、N-(ベンジルオキシカルボニル)-N-Me-Val-Tyr (3-tBu)-NH₂ 3.30g (95%)を得た。

 $FAB-MS:484(M+H^{+})$

NMR (g法、CDC1₃): δ 0.83 (3H, d, J=6.6Hz)、0.88 (3H, d, J=6.6Hz)、1.36 (9H, s)、2.15-2.30 (1H, m)、2.75 (3H, s)、2.80-3.05 (2H, m)、4.02 (1H, d, J=10.9Hz)、4.52-4.64 (1H, m)、5.13 (2H, s)、5.39 (1H, brs)、5.88 (1H, brs)、6.40-6.84 (3H, m)、7.08 (1H, s)、7.28-7.42 (5H, m)

25 実施例100

N-((R)-3-フェニルブチリル)-Phg-Tyr(3-tBu)-NH₂

反応容器にFmoc-2, 4-dimethoxy-4 - (carboxy methyloxy) -benzhydrylamine linked to

Aminomethyl Resin (0.55mmol/g) 182mg (0.1mmol)を入れ、DMFにて樹脂を膨潤させた後、 ピペリジンにて脱Fmoc処理。次いでFmoc-Tyr (3-tBu)-OHを (第1法)にてカップリングさせる。ろ過、DMF洗浄後、ピペリジンにて脱Fmoc処理。次いで Fmoc-Phg-OHを (第3法)にてカップリング。ろ過、DMF洗浄後、ピペリジンにて再度脱Fmoc処理。次いで (R)-3-フェニルブチル酸を (第3法)にてカップリング。反応終了後、ろ過、DMF洗浄、DCM洗浄を行い樹脂を乾燥。95%TFA水溶液 3mlにてクリーベイジを行った。反応液は減圧にて濃縮後、残さをDMF1mlに溶解しHPLCにて精製。フラクションごとにまとめて濃縮後、凍結乾燥、標題化合物15.6mgを得る。

HPLC (a法): RT22. 96

 $FAB-MS:516 (M+H^{+})$

NMR (f法、DMSO-d6): δ 1. 16 (3H, d, J=7Hz)、1. 32 (9H, s)、2. 41 (1H, dd, J=14, 8Hz)、2. 56 (1H, dd, J=14, 8Hz)、2. 74 (1H, dd, J=14, 9Hz)、2. 89 (1H, dd, J=14, 5Hz)、3. 15 (1H, ddq, J=8, 8, 7Hz)、4. 38 (1H, ddd, J=9, 8, 5Hz)、5. 42 (1H, d, J=8Hz)、6. 63 (1H, d, J=8Hz)、6. 81 (1H, dd, J=8, 2Hz)、7. 01 (2H, brs)、7. 05-7. 30 (11H, m)、8. 30 (1H, d, J=8Hz)、8. 31 (1H, d, J=8Hz)、9. 08 (1H, s)

実施例101

N-((S)-3-フェニルプチリル)-Phg-Tyr(3-tBu)-N 25 H_2

HPLC (a法):RT23.00

 $FAB-MS:516 (M+H^{+})$

NMR (f法、DMSO-d6): δ 1. 11 (3H, d, J=8Hz)、1. 30 (9H, s)、2. 40 (1H, dd, J=14, 6Hz)、2. 52 (1H, dd, J=14, 10Hz)、2. 69 (1H, dd, J=14, 9H 5 z)、2. 89 (1H, dd, J=14, 5Hz)、3. 13 (1H, ddq, J=10, 6, 8Hz)、4. 36 (1H, ddd, J=9, 8, 5Hz)、5. 47 (1H, d, J=8Hz)、6. 62 (1H, d, J=8Hz)、6. 79 (1H, dd, J=8, 2Hz)、6. 99 (1H, d, J=2Hz)、7. 00 (1H, s)、7. 10-7. 30 (11H, m)、8. 20 (1H, d, J=8Hz)、8. 43 (1H, d, J=8Hz)、9. 08 (1H, s)

実施例102

 $N-((R)-3-7_1=N7+1)N-D-Phg-Tyr(3-tBu)-NH_2$

実施例100のFmoc-Phg-OHの代わりにFmoc-D-Phg-OHを用い、実施例100と同様の操作を行い、標題化合物7.2mgを得る。

HPLC (a法): RT23. 07

 $FAB-MS:516 (M+H^{+})$

NMR (g法、DMSO-d6): δ 1. 13 (3H, d, J=7Hz)、
1. 27 (9H, s)、2. 38-2. 64 (3H, m)、2. 88 (1H, d
d, J=14, 4Hz)、3. 15 (1H, m)、4. 26 (1H, m)、5. 50 (1H, d, J=8Hz)、6. 53 (1H, d, J=8Hz)、6. 69 (1H, dd, J=8, 1Hz)、6. 98 (1H, brs)、7. 10-7. 42 (12H, m)、8. 48 (1H, d, J=8Hz)、8. 54 (1H, d, J=8Hz)、9. 06 (1H, s)

実施例103

 $N-((S)-3-7x=\nu T + y\nu) - D-Phg-Tyr(3-tBu)$ -NH₂

実施例101のFmoc-Phg-OHの代わりにFmoc-D-Phg-OHを用い、実施例101と同様の操作を行い、標題化合物16.1mgを得る。

HPLC (a法): RT22. 98

 $FAB-MS:516 (M+H^{+})$

5 NMR (g法、DMSO-d6): δ 1. 17 (3H. d, J=7Hz)、
1. 27 (9H, s)、2. 39-2. 65 (3H, m)、2. 91 (1H, d
d, J=14. 3Hz)、3. 16 (1H, m)、4. 28 (1H, m)、5..
42 (1H, d, J=8Hz)、6. 55 (1H, d, J=8Hz)、6. 73
(1H, dd, J=8, 1Hz)、6. 80-7. 44 (13H, m)、8. 3
10 7 (1H, d, J=8Hz)、8. 58 (1H, d, J=8Hz)、9. 07
(1H, s)

実施例104

 $L-\alpha-(3-$ メチルー2-ブテニル) グリシノイルー N-Me-Val-15 Tyr(3-tBu)-NH $_2$

実施例89で得られたN-Me-Val-Tyr (3-tBu)-NH₂ 2 28mg (0.653mmol)、Boc-L-α-(3-メチルー2-ブテニル)グリシン (Bioorg. Med. Chem. Lett., 2.387 (1992))340mg (1.40mmol)、およびHOBT 189mg (1.40mmol)のDMF 6ml溶液に、氷冷下、DIC 0.22ml (1.40mmol)を加えた。室温にて一日間攪拌した後、反応液を酢酸エチルで希釈し、飽和NaHCO3水溶液、水、飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒クロロホルム:メタノール:アン モニア水=50:1:0.1)に付し、Boc-L-α-(3-メチルー2-ブテニル)グリシノイルー N-Me-Val-Tyr (3-tBu)-NH₂ 0.17g (45%)を得た。

次いで、 Boc-L- α -(3-メチル-2-ブテニル) グリシノイルー N-Me-Val-Tyr (3-tBu) -NH $_2$ 0. 17gの塩化メチレン

2m1溶液に、TFA 1m1を加えて、室温にて10分間攪拌した。減圧下に溶媒を留去して得られた残さを塩化メチレンで希釈し、飽和 $NaHCO_3$ 水溶液で洗浄した。得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒クロロホルム:メタノール:アンモニア水=20:1:0.1)に付し、 $L-\alpha-(3-$ メチル-2-ブテニル)グリシノイルー N-Me-Val-Tyr(3-tBu)-NH $_2$ 131mg (93%) を得た。

 $FAB-MS: 475 (M+H^{+})$

NMR (g法、CDC13): δ 0. 79 (2H, d, J=6.6Hz)、0. 82 (1H, d, J=6.6Hz)、0. 89 (1H, d, J=6.3Hz) 10、0. 95 (2H, d, J=6.3Hz)、1. 36 (6H, s)、1. 38 (3H, s)、1. 62 (3H, s)、1. 69 (3H, s)、2. 2-2. 4 (3H, m)、2. 67 (2H, s)、2. 9-3. 1 (2H, m)、2. 97 (1H, s)、3. 40 (6. 5/10H, m)、3. 65 (3. 5/10H, m)、4. 00 (6. 5/10H, d, J=10.9Hz)、4. 39 (3. 5/10H, d, J=10.9Hz)、4. 39 (3. 5/10H, d, J=10.9Hz)、4. 50-4. 80 (1H, m)、4. 9 5-5. 10 (1H, m)、5. 57 (1H, brs)、5. 91 (3/10H, brs)、6. 07 (7/10H, brs)、6. 60-6. 72 (23/10H, m)、6. 87-6. 96 (1H, m)、7. 03 (7/10H, s)、7. 09 (3/10H, s)、9. 19 (7/10H, d, J=7.6Hz)

実施例105

20

 $\alpha-(4-ペンチニル)$ グリシノイルー N-Me-Val-Tyr (3-t)Bu) -NH2

(1) Boc-DL- α -(4-ペンチニル) グリシンの合成

25 カリウムt-ブトキシド 0.45g(4.00mmol)のTHF 6ml溶液に、窒素雰囲気下、-78℃でN-[ビス(メチルチオ)メチレン] グリシンエチルエステル 690mg(3.33mmol)のTHF 2mlを加えた。15分間攪拌後、5-ヨード-1-ペンチン(J. Chem. Soc. Perkin Trans I,2909(1990))777mg(4.00mmol)

のTHF 2ml溶液を加え、室温にて1.5時間攪拌した。反応液に、飽和NaHCOs水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下に溶媒を留去した。得られた残さをジオキサン 2ml-水 4mlの溶液とし、10%塩酸-メタノール 4mlを加えて室温にて終夜攪拌した。その後、2NNaOH水溶液を加えてアルカリ性とし、塩化メチレンで抽出後、水層にジオキサン 5mlと二炭酸ジtertブチル 1.5gを加えた。終夜攪拌後、2N塩酸を加えて酸性にし、塩化メチレンで抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下に溶媒を留去し、粗BocーDL-α-(4-ペンチニル)グリシン 0.46gを得た。

- NMR (g法、CDC13): δ 1. 45 (9H, s)、1. 60-1. 7 0 (2H, m)、1. 80 (1H, m)、1. 97 (1H, t, J=2. 6Hz)、1. 98 (1H, m)、2. 25 (2H, dt, J=2. 6, 6. 9Hz)、4. 35 (1H, brs)、5. 02 (1H, brs)
- (2) Boc-α-(4-ペンチニル) グリシノイルー N-Me-Val 15 - Tyr (3-t Bu) - NH2の合成

粗Boc-DL-α-(4-ペンチニル) グリシン 0.34g(1.41m mol)、実施例89に従って得られたN-Me-Val-Tyr(3-tBu)-NH₂ 200mg(0.572mmol)、およびHOBT 150mg(1.14mmol)のDMF 5ml溶液に、氷冷下、DIC 0.18ml

- (1. 14mmol)を加えた。室温にて19時間攪拌した後、反応液を酢酸エチルで希釈し、飽和NaHCO3水溶液、水、飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 クロロホルム:メタノール:アンモニア水=50:1:0.1)に付し、Boc-α-(4-ペンチニル)グリシノイルー N-Me-Val-Tyr (3-tBu)-NH2を、低極性化合物として202mg (61%)を、高極性化合物として65mg (20%)を得た。
 - (3) α (4ーペンチニル) グリシノイルー N-Me-Val-Tyr (3-tBu) NH2の合成

上記の低極性化合物 195mgおよび高極性化合物 60mgそれぞれを塩化メチレン 2mlの溶液とし、TFA 1mlを加えて、室温にて15分間攪拌した。減圧下に溶媒を留去して得られた残さを塩化メチレンで希釈し、飽和NaHCO3水溶液で洗浄した。得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 クロロホルム:メタノール:アンモニア水=20:1:0.1)に付し、αー(4ーペンチニル)グリシノイルー NーMeーValーTyr (3ーt Bu)ーNH2を、低極性化合物からは101mg (63%)、高極性化合物からは17mg (34%)得た。

低極性化合物

10 FAB-MS: $473 (M+H^+)$

NMR (g法、CDC13): δ 0. 75 (3H, d, J=6.6Hz)、0. 91 (3H, d, J=6.3Hz)、1. 37 (9H, s)、1. 4-1. 8 (4H, m)、1. 93 (1H, t, J=2.5Hz)、2. 17-2. 27 (3H, m)、2. 69 (3H, s)、2. 82 (1H, dd, J=10.1,

- 15 14. 2Hz), 3. 18 (1H, dd, J=5. 6, 14. 2Hz), 3. 5 3 (1H, m), 4. 52 (1H, d, J=10. 9Hz), 4. 63 (1H, m), 5. 90 (1H, brs), 6. 31 (1H, brs), 6. 64 (1 H, d, J=7. 3Hz), 6. 65 (1H, d, J=7. 9Hz), 6. 78 (1H, d, J=7. 9Hz), 7. 06 (1H, s)
- 20 高極性化合物

25

 $FAB-MS: 473 (M+H^{+})$

NMR (g法、CDC13): δ 0. 78-0. 97 (6H, m)、1. 37 (6H, s)、1. 39 (3H, s)、1. 4-1. 8 (4H, m)、1. 96 (1H, m)、2. 17-2. 22 (2H, m)、2. 33 (1H, m)、2. 66 (2H, s)、2. 87-3. 11 (2H, m)、2. 97 (1H, s)、

3. 43-3. 69 (14/10H, m), 3. 98 (7/10H, d, J=10.9Hz), 4. 42 (3/10H, d, J=10.9Hz), 4. 42 (3/10H, d, J=10.9Hz), 4. 48-4. 76 (1H, m), 5. 43 (1H, brs), 5. 81 (3/10H, brs), 6. 08 (7/10H, brs), 6. 62-6. 77 (2H, m),

6. 81 (3/10H, d, J = 7. 9Hz), 6. 90 (7/10H, d, J = 7. 9Hz), 7. 03 (7/10H, s), 7. 10 (3/10H, s), 9. 03 (6/10H, d, J = 7. 3Hz)

5 実施例106

 α -(2-プチニル) グリシノイル- N-Me-Val-Tyr (3-tBu) $-NH_2$

(1) Boc-DL- α -(2-ブチニル) グリシンエチルエステルの合成 カリウムt-ブトキシド 0. 40g (3. 55mmol) のTHF 6ml溶液 に、窒素雰囲気下、-78℃でN-[ビス(メチルチオ)メチレン] グリシンエ 10 チルエステル 610mg (2.96mmol) のTHF 2mlを加えた。2 **0分間攪拌後、1-ヨード-2-ブチン(Chem. Lett., 621 (1** 981)) 640mg (3.55mmol)のTHF 2ml溶液を加え、室温 にて30分時間攪拌した。反応液に、飽和NaHCO3水溶液を加え、酢酸エチ ルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、 15 減圧下に溶媒を留去した。得られた残さをジオキサン 2mlー水 4mlの溶 液とし、10%塩酸-メタノール 4mlを加えて室温にて終夜攪拌した。その 後、2NNaOH水溶液を加えて中和し、飽和NaHCOs水溶液を加えてアル カリ性とした後、塩化メチレンで抽出し、無水炭酸ナトリウムで乾燥、減圧下に 20 溶媒を留去した。

得られた残さの塩化メチレン 5 m l 溶液に、二炭酸ジtertブチル 0.65gを加え、1時間攪拌した。水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下に溶媒を留去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒 酢酸エチル: n - ヘキサン=1:6) に付し、 Boc-DL-α-(2-ブチニル) グリシンエチルエステル 575mg(76%)を得た。 NMR(g法、CDC13):δ 1.29(3H, t, J=7.3Hz)、1.46(9H, s)、1.77(3H, t, J=2.6Hz)、2.56-2.77(2H, m)、4.18-4.27(2H, m)、4.38(1H, m)、5.30(1H, brs)

(2) Boc- α -(2-ブチニル) グリシノイルー N-Me-Val-Tyr(3-tBu)-NH2の合成

Boc-DL- α -(2-ブチニル) グリシンエチルエステル 570mg (2.23mmol) のメタノール 6ml- λ 2ml溶液に、水酸化リチウム1水和物 140mg (3.35mmol) を加えて、室温にて2時間攪拌した。水冷下に、2N塩酸で酸性にし、塩化メチレンで抽出後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去し、Boc-DL- α -(2-ブチニル) グリシン 0.50g (定量的) を得た。

Boc-DL-α-(2-ブチニル) グリシシ 123mg(0.541mm ol)、実施例89に従って得られたN-Me-Val-Tyr(3-tBu)-NH2 378mg(1.08mmol)、およびHOBT 146mg(1.08mmol)のDMF 4ml溶液に、氷冷下、DIC 0.13ml(0.811mmol)を加えた。室温にて終夜攪拌した後、反応液を酢酸エチルで希釈し、飽和NaHCO₃水溶液、水、飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒クロロホルム:メタノール:アンモニア水=50:1:0.1)に付し、Boc-α-(2-ブチニル)グリシノイルーN-Me-Val-Tyr(3-tBu)-NH₂を、低極性化合物として138mgを、高極性化合物として59mgを得た。

20 (3) α-(2-ブチニル) グリシノイルー N-Me-Val-Tyr (3-t Bu) -NH₂の合成

上記の低極性化合物 138mgおよび高極性化合物 59mgそれぞれを塩化メチレン 2mlの溶液とし、TFA 1mlを加えて、室温にて15分間攪拌した。減圧下に溶媒を留去して得られた残さを塩化メチレンで希釈し、飽和NaHCOs水溶液で洗浄した。得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 クロロホルム:メタノール:アンモニア水=20:1:0.1) に付し、 α -(2-ブチニル)グリシノイル-N-Me-Val-Tyr(3-tBu)-NH2を、低極性化合物からは80mg、高極性化合物からは47mg得た。

25

低極性化合物

 $FAB-MS: 459 (M+H^{+})$

NMR (g法、CDC13): δ 0. 75 (3H, d, J=6.6Hz)、0. 90 (3H, d, J=6.6Hz)、1. 38 (9H, s)、1. 77 (3H, s)、2. 1-2. 5 (6H, m)、2. 74 (3H, s)、2. 81 (1H, dd, J=9.9, 14.2Hz)、3. 18 (1H, dd, J=5.6, 14.2Hz)、3. 66 (1H, dd, J=5.0, 7.6Hz)、4. 47 (1H, d, J=11.2Hz)、4. 57 (1H, m)、5. 66 (1H, brs)、6. 26 (1H, brs)、6. 47 (1H, d, J=7.3Hz)、6. 64 (1H, d, J=7.9Hz)、6. 78 (1H, d, J=7.9Hz)、7. 05 (1H, s)

高極性化合物

FAB-MS: 459 (M+H+)

NMR (g法、CDC13): δ 0. 78-0. 96 (6H, m)、1. 3
8 (6H, s)、1. 39 (3H, s)、1. 78 (3H, s)、2. 30-2.
45 (4H, m)、2. 68 (2H, s)、2. 92-3. 13 (2H, m)、
2. 97 (1H, s)、3. 48 (1H, dd, J=4. 3, 9. 2Hz)、3.
98 (7/10H, d, J=11. 2Hz)、4. 42 (3/10H, d, J=11. 2Hz)、4. 53-4. 78 (1H, m)、5. 52 (1H, br
20 s)、6. 14 (1H, brs)、6. 62-6. 70 (2H, m)、6. 81 (3/10H, d, J=7. 9Hz)、6. 90 (7/10H, d, J=7. 9Hz)、7. 04 (7/10H, s)、7. 10 (3/10H, s)、9. 10 (1H, d, J=7. 3Hz)

25 実施例107

N-((S)-3-フェニルプチリル)-N-Me-Val-Tyr(3-tBu)-NH₂

(S) -3-フェニル-n-酪酸 0.11ml (0.736mmol)、実施例89に従って得られたN-Me-Val-Tyr (3-tBu) -NH₂

234mg(0.670mmol)、およびHOBT 99mg(0.736 mmol)のDMF 3ml溶液に、氷冷下、DIC 0.11ml(0.736mmol)を加えた。室温にて25時間攪拌した後、反応液を酢酸エチルで希釈し、飽和NaHCO3水溶液、水、飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒クロロホルム:メタノール:アンモニア水=50:1:0.1)に付し、N-((S)-3-フェニルブチリル)-N-Me-Val-Tyr(3-tBu)-NH2 259mg(78%)を得た。EI-MS: 496(M*)

NMR (g法、CDC13): δ 0. 76 (3H, d, J=6.6Hz)、
0. 89 (3H, d, J=6.3Hz)、1. 27 (3H, d, J=6.9Hz)、
1. 34 (9H, s)、2. 17-2. 31 (1H, m)、2. 38-2. 5
7 (2H, m)、2. 72 (3H, s)、2. 81 (1H, dd, J=8.2,
14. 2Hz)、2. 96 (1H, dd, J=6.3, 14.2Hz)、3. 3

4 (1H, m)、4. 46 (1H, d, J=11.2Hz)、4. 56 (1H, m)、5. 50 (1H, s)、5. 59 (1H, brs)、6. 00 (1H, brs)、6. 45 (1H, d, J=7.9Hz)、6. 66 (1H, d, J=7.6Hz)、6. 78 (1H, dd, J=1.7, 7.9Hz)、7. 05 (1H, d, J=1.7Hz)、7. 20-7. 36 (5H, m)

20

実施例108

N-((R)-3-フェニルブチリル)-N-Me-Val-Tyr(3-tBu)-NH₂

(R) -3-フェニルーn-酪酸 0.085ml (0.558mmol)、
 実施例89に従って得られたN-Me-Val-Tyr (3-tBu) -NH₂ 150mg (0.429mmol)、およびHOBT 75mg (0.558mmol)のDMF 3ml溶液に、氷冷下、DIC 0.087ml (0.558mmol)を加えた。室温にて25時間攪拌した後、反応液を酢酸エチルで希釈し、飽和NaHCO₃水溶液、水、飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水

硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカ ゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒 クロロホルム:メタノール:アンモ ニア水=50:1:0.1) に付し、N-((R)-3-フェニルブチリル)-N-Me-Val-Tyr (3-tBu) -NH₂ 186mg (87%) を得 た。

EI-MS: 497 (M + 1)

NMR (g法、CDC13): δ 0.51 (3H, d, J=6.6Hz)、 0. 82 (3 H, d, J = 6. 6 Hz), 1. 31 (3 H, d, J = 7. 3 Hz) 、1. 38 (9H, s)、2. 04-2. 23 (1H, m)、2. 38 (1H, dd, J = 7. 3, 14. 8 Hz), 2. 65 (1H, dd, J = 7. 6, 14. 10 8 Hz), 2. 73 (3 H, s), 2. 90 (1 H, dd, J = 7. 9, 14. 2 H z), 3. 00 (1 H, dd, J = 6. 3, 14. 2 H z), 3. 30 (1 H, m), 4. 36 (1H, d. J = 10.9 Hz), 4. 60 (1H, m), 5. 67 (1H, brs), 5. 99 (1H, brs), 6. 15 (1H, br

s), 6. 63 (1H, d, J=8. 3Hz), 6. 76 (1H, d, J=7. 15 9 H z), 6. 82 (1 H, d, J = 7. 9 H z), 7. 07 (1 H, s), 7. 17-7.29(5H, m)

実施例109

20 $Bu) - NH_2$

 β -アミノヒドロ桂皮酸 0.67g(4.05mmol)、炭酸ナトリウム 0. 45g(4. 26mmol)、2NNaOH水溶液 2. 5ml、水 8 ml、およびジオキサン 8mlの混合物に、氷冷下、二炭酸ジtertブチル

0. 93g(4. 26 mm o 1) を加え、室温にて3時間攪拌した。氷冷下、 25 濃塩酸を加えて酸性にし、塩化メチレンで抽出した後、無水硫酸マグネシウムで 乾燥、減圧下に溶媒を留去し、N-Boc- β -アミノヒドロ桂皮酸 1.14 gを得た。

N-Boc- β -アミノヒドロ桂皮酸 0.27g(1.03mmol)、実

施例89に従って得られたN-Me-Val-Tyr(3-tBu)-NH2
0.24g(0.687mmol)、およびHOBT 0.23g(1.72 mmol)のDMF 5ml溶液に、氷冷下、DIC 0.27ml(1.72 mmol)を加えた。室温にて1日間攪拌した後、反応液を酢酸エチルで希釈し、6 飽和NaHCOs水溶液、水、飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 クロロホルム:メタノール:アンモニア水=60:1:0.1)に付し、N-(N-Boc-β-アミノヒドロシンナモイル)-N-Me-Val-Tyr(3-tBu)-NH2 291mg(71%)を10 得た。

 $N-(N-Boc-\beta-7$ ミノヒドロシンナモイル) $-N-Me-Val-Tyr(3-tBu)-NH_2$ 285mgを塩化メチレン 2mlの溶液とし、TFA 1mlを加えて、室温にて15分間攪拌した。減圧下に溶媒を留去して得られた残さを塩化メチレンで希釈し、飽和 $NaHCO_3$ 水溶液で洗浄した。得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 クロロホルム:メタノール:アンモニア水=20:1:0.1)に付し、 $N-(\beta-7$ ミノヒドロシンナモイル) $-N-Me-Val-Tyr(3-tBu)-NH_2$ 197mg(83%)を得た。

FAB-MS: 497 (M+H+)

20

15

実施例110

N-(2-アミノー3-フェニルプロピル)-Phg-Tyr(3-tBu)-NH₂

Phg-Tyr (3-t Bu) -NH₂ 120mg (0.325mmol)

25 および Z-フェニルアラニナール (J. Org. Chem., <u>57</u>, 28 (1992)) 112mg (0.396mmol) のMeCN 3ml溶液に、氷冷下、酢酸 0.1mlおよび 水素化シアノホウ素ナトリウム 41.5mg (0.661mmol) を加え、2時間攪拌した。反応液に水を加えた後、酢酸エチル抽出し、水で洗浄、飽和食塩水で洗浄した。有機層を硫酸マグネシウムで

乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒 クロロホルム:メタノール=20:1) に付し、N-(2ーペンゾキシカルボニルアミノー3-7ェニルプロピル) - Phg-Tyr(3-tBu)-NH₂ 187mg(89%)を得た。

- N-(2-ベンゾキシカルボニルアミノ-3-フェニルプロピル)-Phg-Tyr(3-tBu)-NH₂ 40.0mg(0.0664mmol)のメタ ノール 1ml溶液に、10%パラジウム炭素 15.0mgを加え、水素雰囲 気下、室温にて終夜攪拌した。濾過後、減圧下に濾液を濃縮し、得られた残さを シリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 クロロホルム:メタノール:
- 10 アンモニア水=10:1:0.1) に付し、N-(2-アミノ-3-フェニルプロピル) Phg-Tyr(3-tBu) NH₂ 29.0mg(92%)を得た。

 $EI - MS : 503 (M^+ + 1)$

NMR (g法、CDC13): δ 1. 36 (9H, s)、2. 20-3.

15 05 (7H, m)、3. 47 (1H, s) 4. 08 (1H, d, J=4. 6Hz)、4. 54-4. 72 (1H, m)、5. 56 (1H, brs)、6. 56 (1H, d, J=7. 9Hz)、6. 81 (1H, d, J=7. 9Hz)、7. 02-7. 30 (11H, m)、8. 01 (1H, d, J=8. 4Hz)

20 実施例111

25

N-(2-rミノー3-フェニルプロピル)-N-Me-Phg-Tyr (3 $-tBu)-NH_2$

N-(2-ベンゾキシカルボニルアミノ-3-フェニルプロピル)-Phg-Tyr(3-tBu)-NH₂ 60.0mg(0.0943mmol)のMeCN 1ml溶液に、氷冷下、35%ホルムアルデヒド液 0.081ml(0.94mmol)、酢酸 0.1ml、水素化シアノホウ素ナトリウム 18.7mg(0.283mmol)を加え、2時間攪拌した。反応液を水で希釈し、クロロホルムで抽出し、飽和食塩水で洗浄した。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した。得られた残さをメタノール 1ml溶液とし、

パラジウム炭素 15.0mgを加え、水素雰囲気下、室温にて3日間攪拌した。 濾過後、減圧下に濾液を濃縮し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒 クロロホルム:メタノール:アンモニア水=10:1:0. 1)に付し、N-(2-アミノ-3-フェニルプロピル)-N-Me-Phg-Tyr(3-tBu)-NH₂ 29.7mg(61%)を得た。

 $FAB-MS: 517 (M+H^{+})$

NMR (g法、CDC13): δ 1. 38 (9H, s)、2. 07 (2H, s)、2. 16-3. 20 (7H, m)、3. 47 (3H, s)、4. 13 (1H, s)、4. 60-4. 80 (1H, m)、5. 46-5. 60 (1H, m)、6. 52-7. 32 (13H, m)、8. 15 (1H, d、J=7. 9Hz)

実施例112

10

25

- フェニルピルビン酸 179mg(1.09mmol)の塩化メチレン 2ml溶液に、塩化チオニル 0.079ml(1.1mmol)を加え、60度にて1時間加熱攪拌した。反応液を減圧下に留去し、得られた残さを塩化メチレン2ml溶液とし、氷冷下、N-Me-Val-Tyr(3-tBu)-NH2190mg(0.544mmol)およびトリエチルアミン 0.152ml
 (1.09mmol)を加えた。室温にて2時間攪拌後、 反応液に水を加え、クロロホルムで抽出し、飽和食塩水で洗浄した。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下に溶媒を留去し、 得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 塩化メチレン:メタノール:アンモニア水=20:1:0.1)に付し、N-(フェニルピルビノイル)-N-Me-Val-Tyr(3-t
- NMR (g法、CDC13): δ 0. 97 (3H, d, J=6. 6Hz)、0. 99 (3H, d, J=6. 6Hz)、1. 37 (9H, s)、2. 30-2. 52 (1H, m)、2. 85 (3H, s)、2. 92-3. 16 (2H, m)、4. 53 (1H, d, J=10. 9Hz)、4. 63 (1H, dd, J=7. 3,

Bu)-NH₂ 50.7mg(19%)を得た。

7. 3Hz) 5. 46 (2H, brs) 5. 84 (1H, brs) 6. 5 9 (1H, d, J=7. 9Hz) 6. 95 (1H, d, J=6. 9Hz) 7. 12 (1H, s) 7. 44 (2H, t, J=7. 6Hz) 7. 60-7. 7 0 (1H, m) 7. 95 (2H, d, J=7. 6Hz)

5

実施例113

N-フェニルーGly-N-Me-Val-Tyr (3-tBu)-NH2
Boc-N-フェニルーGly 108mg (0. 430mmol)のTHF 1ml溶液に、-15度で、N-メチルモルホリン 0. 048ml (0. 4
10 4mmol)、クロロ炭酸イソプチル 0. 056ml (0. 43mmol)、N-Me-Val-Tyr (3-tBu)-NH2 100mg (0. 287mmol)のDMF 1ml溶液およびトリエチルアミン 0. 060ml (0. 43mmol)を加え、室温にて2時間攪拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、飽和NaHCO3水溶液で洗浄、水で洗浄、飽和食塩水で洗浄した。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下に溶媒を留去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 酢酸エチル:n-ヘキサン=1:1)に付し、Boc-N-フェニルーGly-N-Me-Val-Tyr (3-tBu)-NH2 139mg (83%)を得た。

Boc-N-フェニルーGly-N-Me-Val-Tyr (3-tBu)-20 NH₂ 130mg (0.223mmol)の塩化メチレン 1ml溶液に、TFA 1mlを加え、室温にて1時間攪拌した。反応液を減圧下に留去し、得られた残さを塩化メチレンに溶解し、飽和NaHCO₃水溶液で洗浄、飽和食塩水で洗浄した。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下に溶媒を留去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒 クロロホルム:メタノール:アンモニア水=10:1:0.1)に付し、N-フェニルーGly-N-Me-Val-Tyr (3-tBu)-NH₂ 69.7mg (65%)を得た。

 $FAB-MS: 483 (M+H^{+})$

NMR (g法、CDC13): δ 0.78 (3H, d, J=6.6Hz)、

0. 94 (3H, d, J=6. 3Hz), 1. 35 (9H, s), 2. 16-2. 36 (1H, m), 2. 66 (3H, s), 2. 78 (1H, dd, J=10. 2. 14. 2Hz), 3. 13 (1H, dd, J=5. 5. 14. 2Hz), 3. 42 (1H, d, J=16. 5Hz), 3. 74 (1H, d, J=16. 5Hz), 4. 48-4. 64 (2H, m), 4. 86 (1H, brs), 5. 39 (1H, brs), 6. 07 (1H, brs), 6. 27 (1H, d, J=8. 3Hz), 6. 34 (1H, d, J=7. 2Hz), 6. 67 (2H, d, J=8. 3Hz), 6. 74-6. 84 (1H, m), 7. 05 (1H, s), 7. 24 -7. 30 (1H, m)

10

実施例114

 $N-Me-N-J_{\perp}=\nu-Gly-N-Me-Val-Tyr$ (3-tBu)

Z-N-フェニルーGly 184mg(0.646mmol)のTHF 2
 ml溶液に、氷冷下、NMM 0.071ml(0.65mmol)、クロロ 炭酸イソブチル 0.084ml(0.65mmol)、N-Me-Val-T yr(3-tBu)-NH2 150mg(0.430mmol)のDMF 2 ml溶液およびトリエチルアミン 0.090ml(0.65mmol)を加え、室温にて3時間攪拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、飽和NaHCO3 水溶液で洗浄、水で洗浄、飽和食塩水で洗浄した。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下に溶媒を留去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 酢酸エチル:n-ヘキサン=2:1)に付し、Z-N-(フェニル)-Gly-N-Me-Val-Tyr(3-tBu)-NH2 186mg(70%)を得た。

ムで抽出し、飽和食塩水で洗浄した。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下に溶媒を留去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 酢酸エチル: $n-\Lambda$ キサン=2:1) に付し、N-Me-N-フェニル-Gly-N-Me-Val-Tyr(3-tBu)-NH₂ 32.0mg(22%)を得た。

 $FAB-MS: 497 (M+H^{+})$

5

NMR (g法、CDC13) : δ 0. 78 (3H, d, J=6. 9Hz)、0. 88 (3H, d, J=6. 3Hz)、1. 37 (9H, s)、2. 18-2. 36 (1H, m)、2. 63 (1H, d, J=4. 6Hz)、2. 84 (3H,

- 10 s), 2. 88-2. 96 (1H, m), 2. 99 (3H, s), 3. 92 (1 H, d, J=16. 5Hz), 4. 06 (1H, d, J=16. 5Hz), 4. 12 (1H, d, J=7. 3Hz), 4. 62 (1H, dd, J=6. 6. 7. 9Hz), 5. 35 (2H, brs), 5. 92 (1H, brs), 6. 56 (1H, d, J=7. 9Hz), 6. 64 (2H, d, J=7. 9Hz), 6.
- 74 (1H, t, J=7. 9Hz) 6. 82 (1H, d, 7. 9Hz) 7.
 08 (1H, s) 7. 21 (2H, t, J=7. 9Hz) 7. 35 (1H, d, J=4. 0Hz)

実施例115

 $FAB-MS:468(M+H^*)$

NMR (g法、CDC13): δ 0. 57 (4/3H, d, J=6. 9Hz)、0. 62 (5/3H, d, J=6. 9Hz)、0. 75 (4/3H, d, J=6. 6Hz)、0. 62 (5/3H, d, J=6. 6Hz)、1. 23 (3H, d, J=6. 9Hz)、1. 38 (9H, s)、1. 56-1. 76 (2H, m)、1. 86-2. 02 (1H, m)、2. 20-2. 32 (1H, m)、2. 36 (4/9H, d, J=6. 9Hz)、2. 39 (5/9H, d, J=6. 9Hz)、2. 64-2. 74 (1H, m)、2. 76 (1H, d, J=4. 3Hz)、2. 94-3. 08 (2H, m)、4. 50-4. 64 (1H, m)、5. 1 0-5. 28 (1H, m)、5. 88 (5/9H, brs)、6. 00 (4/9H, brs)、6. 59 (1H, d, J=7. 9Hz)、6. 93 (1H, d, J=7. 9Hz)、7. 06 (1H, m)、7. 64-7. 76 (1H, m)

15 実施例116

N-(2-アミノー3-フェニルプロピル)-Val-Tyr(3-tBu)-NH₂

Val-Tyr (3-tBu) -NH₂ 106mg (0.316mmol) およびZ-フェニルアラニナール 90.0mg (0.318mmol)のTH F 2ml溶液に、氷冷下、硫酸マグネシウム 300mgおよび水素化シアノホウ素ナトリウム 40.0mg (0.637mmol)を加え、室温にて2時間攪拌した。濾過後、濾液に水を加えてクロロホルムで抽出し、飽和食塩水で洗浄した。 有機層を硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下に溶媒を留去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒 クロロホルム:メタノール=20:1)に付し、N-[2-(ベンゾキシカルボニルアミノ)-3-フェニルプロピル]-Val-Tyr (3-tBu)-NH₂ 95.7mg (50%)を得た。

N-[2-(ベンゾキシカルボニルアミノ) -3-フェニルプロピル] - Val-Tyr(3-tBu) - NH₂ 94. 1mg(0.156mmol)のメ

タノール 2m l 溶液に、パラジウム炭素 50.0mgを加え、水素雰囲気下、室温にて終夜攪拌した。濾過後、減圧下に濾液を濃縮し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 クロロホルム:メタノール:アンモニア水=10:1:0.1)に付し、N-(2-r > 1-3-r + 2-r + 2

 $FAB-MS:469(M+H^{+})$

NMR (g法、CDC13): δ 0. 75 (3H, d, J=6. 9Hz)、0. 87 (3H, d, J=6. 9Hz)、1. 38 (9H, s)、1. 90-2. 08 (1H, m)、2. 38-2. 54 (3H, m)、2. 66-2. 78 (1H, m)、2. 81 (1H, d, J=4. 6Hz)、2. 92-3. 08 (2H, m)、4. 60-4. 72 (1H, m)、5. 20-5. 36 (1H, m)、6. 55 (1H, brs)、6. 61 (1H, d, J=7. 9Hz)、6. 92 (1H, d, J=7. 9Hz)、7. 07 (1H, s)、7. 13 (2H, d, J=6. 9Hz)、7. 16-7. 36 (3H, m)、7. 74 (1H, d, J=8. 2Hz)

実施例117

20

(1) N-[2-(ベンゾキシカルボニルアミノ)-1-[(3-tert ブチルー4-ヒドロキシフェニル) メチル] エチル] <math>-2-(tert ブトキシカルボニルアミノ) -3-メチルブタナミドの合成

Tyr (3-tBu)-OMe 2.00g (7.97mmol)の1,4-25 ジオキサン 15ml、水 15mlの混合溶液に、氷冷下、炭酸ナトリウム 929mg (8.76mmol)および二炭酸ジtertブチル 1.91g (8.75mmol)を加えて2時間攪拌した。氷冷下、飽和NH₄Cl水を加え、クロロホルムで抽出し、飽和食塩水で洗浄した。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下に溶媒を留去し、得られた残さをエタノール 20ml、TH

F 20mlの混合溶液とし、氷冷下、水素化ホウ素リチウム 520mg(23.9mmol)を加え、4時間攪拌した。反応液に2NHCl水を加え、クロロホルムで抽出、水、飽和食塩水で洗浄した。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下に溶媒を留去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 酢酸エチル:n-ヘキサン=1:1)に付し、 [1-[(3-tertブチルー4-ヒドロキシフェニル)メチル]-2-ヒドロキシエチル]カルバミド酸 tertブチルエステル 2.26g(88%)を得た。

[1-[(3-tertブチルー4-ヒドロキシフェニル)メチル)-2-ヒドロキシエチル]カルバミド酸tertブチルエステル 2.26g(7.00mmol)のTHF 25ml溶液に、氷冷下、トリフェニルホスフィン 3.67g(14.0mmol)、フタルイミド 2.06g(14.0mmol) およびジイソプロピルアゾジカルボキシレート 2.76ml(14.0mmol) およびジイソプロピルアゾジカルボキシレート 2.76ml(14.0mmol) を加え、1時間攪拌した。水を加え酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄した。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下に溶媒を留去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 酢酸エチル:nーヘキサン=1:2)に付し、[1-[(3-tertブチルー4-ヒドロキシフェニル)メチル]-2-(1.3-ジオキソー1.3-ジヒドロイソインドールー2ーイル)エチル]カルバミド酸tertブチルエステルを含む混合物を得た。

この [1-[(3-tertブチルー4-tert ロキシフェニル) メチル) -2 -(1,3-ジオキソー1,3-ジtert ロイソインドールー2-(4ル) エチル] カルバミド酸 tert ブチルエステルを含む混合物のメタノール 15ml溶液 にtert には次を濃縮し、<math>2mlを加え、室温にて4時間攪拌した。濾過後、減圧下に滤液を濃縮し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 クロロホルム:メタノール:アンモニア水=10:1:0.1) に付し、

 $[2-r \in J-1-[(3-tertプチル-4-ヒドロキシフェニル) メチル]$ エチル] カルバミド酸 tert ブチルエステル 1.55 g (6.9%) を得た。

[2-アミノー1-[(3-tertブチルー4-ヒドロキシフェニル) メチル] エチル] カルバミド酸 tertブチルエステル 1.53g(4.75mm ol) の塩化メチレン 20ml溶液に、トリエチルアミン 0.725ml

(5.23mmol) およびクロロ炭酸ベンジル 0.746ml (5.23mmol)を加え、15分間攪拌した。水冷下、飽和 $NaHCO_3$ 水を加え塩化メチレンで抽出し、飽和食塩水で洗浄した。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下に溶媒を留去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒 酢酸エチル: $n-\Lambda$ キサン=1:1)に付し、[2-(ベンゾキシカルボニルアミノ)-1-[(3-tertブチル-4-ヒドロキシフェニル)メチル]エチル]カルバミド酸 tertブチルエステル 1.78g(82%)を得た。

NMR (g法、CDC13): δ 1. 39 (9H, s)、1. 40 (9H, s)、2. 60-2. 80 (2H, m)、3. 08-3. 38 (2H, m)、3. 80-3. 94 (1H, m)、4. 58-4. 72 (1H, m)、5. 10 (2H, s)、5. 28 (1H, brs)、6. 59 (1H, d, J=7. 9Hz)、6. 85 (1H, d, J=7. 9Hz)、7. 02 (1H, s)、7. 34 (5H, brs)

15

20

25

[2-(ベンゾキシカルボニルアミノ) -1-[(3-tertブチルー4-ヒドロキシフェニル) メチル] エチル] カルバミド酸 tertーブチルエステル 402mg (0.882mmol) の塩化メチレン 2ml溶液にTFA 2mlを加え、室温にて30分間攪拌した。反応液を減圧下に留去し、得られた残さをDMF 3mlに溶解し、氷冷下、Boc-Val 287mg (1.32mmol)、HOBT 179mg (1.32mmol)、DMAP 162mg (1.33mmol) およびWSCI・HCl 254mg (1.32mmol)を加え、室温にて4時間攪拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、飽和NaHCO $_3$ 水溶液で洗浄、水で洗浄、飽和食塩水で洗浄した。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 酢酸エチル:n-ヘキサン=1:1)に付し、N-[2-(ベンゾキシカルボニルアミノ) - 1-[(3-tertブチルー4-ヒドロキシフェニル)メチル] エチル] -2-(tertブトキシカルボニルアミノ) -3-メチルブタナミド 363mg (74%) を得た。

 $N-[2-({\mbox{$^{\prime}$}}{}) - {\mbox{$^{\prime}$}}{} - {\mbox{$^{\prime}$}}{}$ -4-ヒドロキシフェニル) メチル] エチル] -2- (tertブトキシカルボ ニルアミノ) -3-メチルブタナミド 436mg (0.786mmol) の塩 化メチレン 2ml溶液に、TFA 2mlを加え、室温にて30分間攪拌した。 反応液を減圧下に留去し、氷冷下、残さに飽和NaHCO₃水を加えてクロロホ ルムで抽出し、飽和食塩水で洗浄した。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥し、減 圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをMeCN 3ml溶液とし、氷冷下、 10 Z-フェニルアラニナール 245mg (0.866mmol)、酢酸 0.1 mlおよび水素化シアノホウ素ナトリウム 98.8mg (1.57mmol) を加え、3時間攪拌した。水を加えてクロロホルム抽出し、飽和食塩水で洗浄し た。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた 残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒 酢酸エチル: n-ヘキ 15 サン=1:1) に付し、 N-[2-ベンゾキシカルボニルアミノー1-[(3) - t e r t ブチルー 4 - ヒドロキシフェニル) メチル] エチル] - 2 - [[2 -(ベンゾキシカルボニルアミノ) -3-フェニルプロピル] アミノ] -3-メ チルプタナミド 282mg (50%) を得た。

N-[2-ベンゾキシカルボニルアミノー1-[(3-tertブチルー4-ヒドロキシフェニル)メチル]エチル]-2-[[2-(ベンゾキシカルボニルアミノ)-3-フェニルプロピル]アミノ]-3-メチルブタナミド 132mg(0.183mmol)のメタノール 2ml溶液に10%パラジウム炭素80mgを加え、水素雰囲気下、室温にて2日間攪拌した。濾過後、減圧下に25 濾液を濃縮し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒クロロホルム:メタノール:アンモニア水=10:1:0.1)に付し、2-[(2-アミノー3-フェニルプロピル)アミノ]-N-[2-アミノー1-[(3-tertブチルー4-ヒドロキシフェニル)メチル]エチル]-3-メ

チルプタナミド 24.2mg(29%)を得た。

 $FAB-MS:455(M+H^{+})$

NMR (g法、CDC13): δ 0. 70 (3H, dd, J=2.0, 6.6Hz)、0.84 (3H, d, J=6.9Hz)、1.37 (9H, s)、1.98-2.04 (1H, m)、2.24-2.86 (9H, m)、2.94-3.12 (1H, m)、4.10-4.26 (1H, m)、6.62 (1H, d, J=7.9Hz)、6.87 (1H, d, J=7.9Hz)、7.00 (1H, s)、7.12-7.34 (5H, m)

10 実施例118

N-[2-(3-tertブチル-4-ヒドロキシフェニル)-1-メチルエチル] - 3-メチル-2-(N-メチル-N-フェニルアラニノイルアミノ)ブタナミド

- (1) Z-N, O-ジベンジル-Tyr (3-tBu) -OMeの合成
 Z-Tyr (3-tBu) -OMe 3. 0g (7. 78mmol)のDMF 20ml溶液に、水冷下、水素化ナトリウム 0. 68g (17. 1mmol)を加えて15分間攪拌後、ベンジルブロミド 2. 3ml (19. 5mmol)を加えた。3時間攪拌後、反応液に飽和NaHCO₃水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、水、飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、油圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 酢酸エチル: n-ヘキサン=1:5)に付し、 Z-N, O-ジベンジル-Tyr (3-tBu) -OMe 4. 14g (94%)を得た。
- (2) N-ベンジルー2-(4-ベンジルオキシー3-tertプチルフェニル)-1-メチルーN-(ベンジルオキシカルボニル)エチルアミンの合成 Z-N, O-ジベンジルーTyr(3-tBu)-OMe 4. 14g(7. 32mmol)のエタノール 36ml-THF 6ml溶液に、氷冷下、2M水素化ホウ素リチウムーTHF溶液 11.0ml(22.0mmol)を加え

て、室温にて終夜攪拌した。水を加え、酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄、 無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した。得られた残さを塩化

メチレン 50mlの溶液とし、氷冷下、トリエチルアミン 2.0ml(14. 4ml)、続いてメタンスルホニルクロリド 0.72ml (9.36mmol) を加えて、30分間攪拌した。反応液を飽和NaHCO3水溶液で洗浄し、有機 層を無水硫酸マグネシウムで乾燥、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さを THF 10mlの溶液とし、1M水素化トリエチルホウ素リチウムーTHF溶 液 28.0ml(28.0mmol)を加えた。3時間攪拌した後、氷冷下に 水を加え、塩化メチレンで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、 減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィ - (展開溶媒 酢酸エチル:n-ヘキサン=1:5) に付し、N-ベンジル-2- (4-ベンジルオキシー3-tertブチルフェニル) -1-メチル-N-10 (ベンジルオキシカルボニル) エチルアミン 2.35g (61%) を得た。 (3) 2 - (3 - t e r t) + (3 - t e r t

チルアミンの合成

N-ベンジルー2- (4-ベンジルオキシー3- tertブチルフェニル)-1-メチル-N- (ベンジルオキシカルボニル) エチルアミン 2.35g15 (4.50mmol) および20%水酸化パラジウム-炭素触媒 0.50gの メタノール 30m1懸濁液を、水素雰囲気下、終夜攪拌した。触媒を濾別した 後、減圧下に溶媒を留去し、2-(3-tertブチル-4-ヒドロキシフェニ ν) -1-メチルエチルアミン 0.90g(96%)を得た。

NMR (g法、CDC13): δ 1. 16 (3H, d, J=6.6Hz)、 20 1. 39(9H, s), 2. 45(1H, dd, J=4.9, 13.3Hz), 2. 69 (1H, dd, J = 4. 9, 13. 3Hz), 3. 15 (1H, m), 3. 5 (2H, brs) \cdot 6. 58 (1H, d, J=7.9Hz) \cdot 6. 83 (1 H, dd, J=1.6, 7.9 Hz), 7.03 (1 H, d, J=1.6 H)25 **z**)

(4) N-[2-(3-tert $7 + \nu - 4 - \nu + \nu - 2 + \nu -$ チルエチル] -3-メチル-2-(メチルアミノ)ブタナミドの合成 2-(3-tert7+n-4-tru)-1-x+nミン 0.31g(1.50mmol)、Z-N-Me-Val-OH 0.4

0g(1.50mmol)、およびHOBT 0.30g(2.25mmol)のDMF 5ml溶液に、氷冷下、DIC 0.35ml(2.25mmol)を加えた。室温にて2時間攪拌した後、反応液を酢酸エチルで希釈し、飽和NaHCO₃水溶液、水、飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒クロロホルム:メタノール=125:1)に付し、2ー[N-(ベンジルオキシカルボニル)-N-メチルアミノ]-N-[2-(3-tertブチルー4-ヒドロキシフェニル)-1-メチルエチル]-3-メチルブタナミド 0.55g(81%)を得た。

- 2-[N-(ベンジルオキシカルボニル)-N-メチルアミノ]-N-[2-(3-tertブチルー4-ヒドロキシフェニル)-1-メチルエチル]-3-メチルブタナミド 0.54g(1.19mmol)および20%水酸化パラジウム-炭素触媒 0.10gのメタノール 8ml懸濁液を、水素雰囲気下、2時間攪拌した。触媒を濾別した後、減圧下に溶媒を留去し、N-[2-(3-tertブチルー4-ヒドロキシフェニル)-1-メチルエチル]-2-メチル
- 15 tertブチルー4ーヒドロキシフェニル)-1ーメチルエチル] -3ーメチル-2-(メチルアミノ)ブタナミド 0.36g(95%)を得た。
- N-[2-(3-tertブチル-4-ヒドロキシフェニル)-1-メチルエチル]-3-メチル-2-(メチルアミノ)ブタナミド 0.36g(1.12mmol)、Boc-Phe-OH 0.75g(2.81mmol)、およびHOBT 0.38g(2.81mmol)のDMF 5ml溶液に、氷冷下、DIC 0.44ml(2.81mmol)を加えた。室温にて2.5日間攪拌した後、反応液を酢酸エチルで希釈し、飽和NaHCO3水溶液、水、飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒クロロホルム:メタノール=80:1)に付し、N-[2-(3-tertブチル-4-ヒドロキシフェニル)-1-メチルエチル]-2-[N-(N-Boc-フェ

ニルアラニノイル) -N-メチルアミノ] -3-メチルブタナミド 333mg (52%) を得た。

N-[2-(3-tertブチルー4-ヒドロキシフェニル)-1-メチルエチル]-2-[N-(N-Boc-フェニルアラニノイル)-N-メチルアミノ] 5 -3-メチルブタナミド 333mgを塩化メチレン 4mlの溶液とし、TFA 2mlを加えて、室温にて<math>10分間攪拌した。減圧下に溶媒を留去して得られた残さを塩化メチレンで希釈し、飽和 $NaHCO_3$ 水溶液で洗浄した。得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 クロロホルム:メタノール:アンモニア水=75:1:0.1)に付し、N-[2-(3-tert)]でチルー4ーヒドロキシフェニル)-1-メチルエチル] - 3-メチルー2ー(N-メチル-N-フェニルアラニノイルアミノ)ブタナミド 164mg (60%) を得た。

EI - MS: 468 (M'+1)

NMR (g法、CDC13): δ 0. 72 (3/2H. d. J=6. 6Hz) 0.81(3/2H, d, J=6.6Hz) 0.93(3/2H, d, J=15 6. 6 Hz), 0. 94 (3/2 H, d, J=6.3 Hz), 1. 07 (3/2)H, d, J = 6. 6 Hz), 1. 0.8 (3/2 H, d, J = 6.6 Hz), 1. 37 (4H, s), 1. 40 (5H, s), 2. 23-2. 42 (1H, m), 2. 43-2. 90 (3H, m), 2. 75 (5/3H, s), 2. 84 (4/ 3 H, s), 3. 19 (1/2 H, dd, J=4. 3, 13. 8 Hz), 3. 620 2 (1/2H, m) , 3.82-3.88 (1H, m) , 4.23 (1H, m) , 4. 47 $(2/5 \,\mathrm{H},\ d,\ J=10.9 \,\mathrm{Hz})$, 6. 00 $(3/5 \,\mathrm{H},\ d,\ J=10.9 \,\mathrm{Hz})$ = 8. 2 Hz), 6. 61 (2/5 H, d, J = 7. 9 Hz), <math>6. 66 (3/2)5 H, dd, J = 2. 0. 7. 9 Hz), 6. 77 (3/5 H, d, J = 7. 9 Hz), 6. 83 (2/5H. dd, J=2. 0, 7. 9Hz), 6. 99 (3 25 /5H, d, J=2. 0Hz), 7. 05(2/5H, d, J=2. 0Hz), 7. 1-7. 4 (7 H, m), 8. 22 (3/5 H, d, J=8. 3 Hz) 実施例119

 $Phe-N-Me-Val-N-Me-Tyr(3-tBu)-NH_{2}$

(1) Z-N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) -OMeの合成

 Z-N-Me-Val-OH
 3. 25g、N-Me-Tyr (3-tBu)

 -OMe
 2. 2g、HOBT
 1. 88gのDMF
 30ml溶液に、氷冷下

 DIC
 1. 9mlを加え、室温にて23時間攪拌した。反応液に水を加え、エーテルで抽出した。飽和食塩水で洗浄し、有機層を硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 クロロホルム:メタノール:アンモニア水=100:10:1)に付し、Z-N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) -OMe
 1. 6

(2) Z-N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) -NH2の合成

10

15

20

Z-N-Me-Val-N-Me-Tyr(3-tBu)-OMe 1.96 g、1,4-ジオキサン 40mlの溶液に、室温下、2NNaOH 5mlを加え、2時間攪拌した。反応液を希塩酸でpH3に調節し、酢酸エチルで抽出した。飽和食塩水で洗浄し、有機層を硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下に溶媒を留去して得たZ-N-Me-Val-N-Me-Tyr(3-tBu)-OHのTHF 20ml溶液に、氷冷下、クロロ炭酸エチル 0.40ml、NMM 0.46mlを加え、15分間攪拌した。続いてアンモニアガスを5分間吹き込んだ。反応液を減圧下に溶媒を留去して、析出した塩を濾去し、酢酸エチルで洗浄した。減圧下に溶媒を留去して、析出した塩を濾去し、酢酸エチルで洗浄した。減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 n-ヘキサン:酢酸エチル=2:3)に付し、Z-N-Me-Val-N-Me-Tyr(3-tBu)-NH2 1.17g(61%)を得た。

25 (3) N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) -NH₂の合成 Z-N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) -NH₂ 1. 17 g、20%水酸化パラジウム炭素 0. 24gのメタノール 20ml混合物を 室温下、水素雰囲気下、1時間撹拌した。反応液を濾過し、メタノールで洗浄した。減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラ

フィー(展開溶媒 クロロホルム:メタノール:アンモニア水=100:10: 1)に付し、N-Me-Val-N-Me-Tyr(3-tBu)-NH₂ 6 09mg(71%)を得た。

(4) Z-Phe-N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) -N5 H₂の合成

Z-Phe-OH 742mgのTHF 3ml溶液に氷冷下、クロロ炭酸イソブチル 0.32ml、NMM 0.27mlを加え、15分間攪拌した。続いてN-Me-Val-N-Me-Tyr(3-tBu)-NH2 600mgのTHF 3ml溶液を加え、室温下10時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。飽和食塩水で洗浄した後、有機層を硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した。得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 n-ヘキサン:アセトン=3:2)に付し、Z-Phe-N-Me-Val-N-Me-Tyr(3-tBu)-NH2 611mg(58%)を得た。

15 (5) Phe-N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) -NH₂ の合成

Z-Phe-N-Me-Val-N-Me-Tyr(3-tBu)-NH₂ 610mg、10%パラジウム炭素 100mgのメタノール 15ml混合物を室温下、水素雰囲気下、17時間攪拌した。反応液を濾過し、メタノールで洗浄した。減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 酢酸エチル)に付し、<math>Phe-N-Me-Val-N-Me-Tyr(3-tBu)-NH₂ 431mg(89%)を得た。

 $EI - MS : 511 (M^+ + 1)$

20

NMR (g法、CDC13): δ 0. 50 (9/10H, d, J=6. 3H z)、0. 75 (9/10H, d, J=6. 6Hz)、0. 79 (21/10H, d, J=6. 9Hz)、0. 93 (21/10H, d, J=6. 6Hz)、1. 34 (63/10H, s)、1. 39 (27/10H, s)、2. 15-2. 9 9 (46/10H, m)、2. 46 (21/10H, s)、2. 78 (21/10H, s)、3. 02 (9/10H, s)、3. 03 (9/10H, s)、3.

15 $(7/10 \, \text{H}, \, \text{dd}, \, \text{J} = 14. \, 9, \, 5. \, 9 \, \text{Hz})$, 3. 33 $(3/10 \, \text{H}, \, \text{dd}, \, \text{J} = 13. \, 9, \, 6. \, 9 \, \text{Hz})$, 3. 72 $(7/10 \, \text{H}, \, \text{dd}, \, \text{J} = 8. \, 9, \, 5. \, 0 \, \text{Hz})$, 3. 91 $(3/10 \, \text{H}, \, \text{dd}, \, \text{J} = 8. \, 1, \, 5. \, 1 \, \text{Hz})$, 4. 92 $(3/10 \, \text{H}, \, \text{d}, \, \text{J} = 10. \, 9 \, \text{Hz})$, 5. 02-5. 09 $(14/10 \, \text{H}, \, \text{m})$, 5. 29 $(7/10 \, \text{H}, \, \text{brs})$, 5. 49 $(7/10 \, \text{H}, \, \text{dd}, \, \text{J} = 10. \, 7, \, 5. \, 8 \, \text{Hz})$, 5. 98 $(7/10 \, \text{H}, \, \text{brs})$, 6. 32 $(7/10 \, \text{H}, \, \text{d}, \, \text{J} = 7. \, 9 \, \text{Hz})$, 6. 60-6. 67 $(6/10 \, \text{H}, \, \text{m})$, 6. 72 $(7/10 \, \text{H}, \, \text{dd}, \, \text{J} = 7. \, 9, \, 2. \, 0 \, \text{Hz})$, 6. 97 $(3/10 \, \text{H}, \, \text{dd}, \, \text{J} = 7. \, 9, \, 2. \, 0 \, \text{Hz})$, 7. 10-7. 39 $(67/10 \, \text{H}, \, \text{m})$

10

実施例120

N-[2-(3-tert) + N-4-tert) -1-x+nx +n]-3-x+n-2-[N-x+n-N-(N-Me-tert) + N-1-x+nx -1-x+nx+n-1 -1-x+nx+n-1

N- [2-(3-tertブチル-4-ヒドロキシフェニル) -1-メチルエチル] -3-メチル-2-(メチルアミノ) ブタナミド 115mg(0.359mmol)、Boc-N-Me-Phe-OH 170mg(0.610mmol)の塩化メチレン 1.5ml溶液に、氷冷下、BOP 318mg(0.718mmol)、続いてTEA 0.10ml(0.718mmol)を加えた。室温にて2日間攪拌した後、反応液を塩化メチレンで希釈し、水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒クロロホルム:メタノール=150:1)に付し、N-[2-(3-tertブチルー4-ヒドロキシフェニル) -1-メチルエチル] -2-[N-(N-Boc-N-Me-フェニルアラニノイル) -N-メチルアミノ] -3-メチルブタナミド 149mg(71%)を得た。

N-[2-(3-tertブチル-4-ヒドロキシフェニル)-1-メチルエチル]-2-[N-(N-Boc-N-Me-フェニルアラニノイル)-N-メチルアミノ]-3-メチルブタナミド <math>145mgを塩化メチレン 2mlの溶

 $EI-MS: 481 (M^{+})$

5

NMR (g法、CDC13): δ 0. 52 (1H, d, J=6.6Hz)、
0. 78 (2H, d, J=6.6Hz)、0. 93 (3H, d, J=6.3Hz)、1. 08 (1H, d, J=6.6Hz)、1. 13 (2H, d, J=6.6Hz)、1. 36 (5H, s)、1. 39 (4H, s)、2. 1-2. 3 (1H, m)、2. 25 (2H, s)、2. 32 (1H, s)、2. 5-2. 9 (3H, m)、2. 59 (2H, s)、2. 62 (1H, s)、3. 08 (1/2H, d, 15 J=6.6Hz)、3. 58 (1/2H, t, J=6.3Hz)、3. 65-3. 73 (1/2H, m)、4. 07-4. 25 (3/5H, m)、4. 46 (2/5H, d, J=11.2Hz)、5. 62 (1/2H, brs)、6. 06 (1/2H, d, J=8.3Hz)、6. 59-6. 64 (1H, m)、6. 75-6. 94 (1H, m)、7. 01-7. 12 (1H, m)、7. 2-7. 4

実施例121

25

(1) 2-(4-ベンジルオキシ-3-tertブチルフェニル)-N-(ベンジルオキシカルボニル)-N-Me-1-メチルエチルアミンの合成 実施例 <math>91に従って得られたZ-N-Me-Phe(3-tBu-4-ベンジルオキシ)-OMe 1.60g(3.27mmol)のエタノール 18ml

3ml溶液に、氷冷下、2M水素化ホウ素リチウム-THF溶液 -THF9ml (9.80mmol) を加えて、室温にて終夜攪拌した。水を加え、酢酸 エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に 溶媒を留去した。得られた残さを塩化メチレン 15mlの溶液とし、氷冷下、 トリエチルアミン 0.88ml(6.32mmol)、続いてメタンスルホニ ルクロリド 0. 27ml (3. 47mmol) を加えて、30分間攪拌した。 反応液を飽和NaHCO3水溶液で洗浄し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾 燥、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラ フィー(展開溶媒 酢酸エチル: n-ヘキサン=1:2)に付し、メシラート 0. 88g(50%、2工程)を得た。このメシラート 0. 88g(1.62 10 mmol)のTHF 5mlの溶液に、1M水素化トリエチルホウ素リチウム-THF溶液 5.8ml(5.8mmol)を加えた。1.5時間攪拌した後、 氷冷下に水を加え、塩化メチレンで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで 乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマト グラフィー(展開溶媒 酢酸エチル:n-ヘキサン=1:5)に付し、2-(4 15 ーベンジルオキシー3-tertブチルフェニル) -N-(ベンジルオキシカル ボニル) -N-Me-1-メチルエチルアミン 0.50g (68%) を得た。

(2) 2-(3-tertブチル-4-ヒドロキシフェニル) -N-Me-120 -メチルエチルアミンの合成

2-(4-ベンジルオキシ-3-tertブチルフェニル)-N-(ベンジルオキシカルボニル)-N-Me-1-メチルエチルアミン <math>0.49g (1.09mmol) および20%水酸化パラジウムー炭素触媒 0.10gのメタノール 5m [懸濁液を、水素雰囲気下、2.5時間攪拌した。触媒を濾別した後、減圧下に溶媒を留去し、2-(3-tertブチル-4-tert) -N-Me-1-メチルエチルアミン 0.23g (96%)を得た。

25

NMR (g法、CDC13): δ 1. 12 (3H, d, J=6. 3Hz)、1. 38 (9H, s)、2. 42 (s, 3H)、2. 64 (2H, d, J=6. 6Hz)、2. 75-2. 90 (1H, m)、6. 55 (1H, d, J=7. 9

Hz), 6. 84 (1H, dd, J=1. 6, 7. 9Hz), 7. 04 (1H, d, J=1. 6Hz)

- (3) $N-[2-(3-t\ e\ r\ t\ Jチル-4-ヒドロキシフェニル) -1-メチルエチル] -N-Me-3-メチル-2-メチルアミノブタナミドの合成$
- 2-(3-tertブチルー4-ヒドロキシフェニル) -N-Me-1-メチルエチルアミン 0. 22g(0. 994mmol)、Z-N-Me-Val-OH 0. 55mg(2. 09mmol)、およびHOBT 0. 30g(1. 99mmol)のDMF 3ml溶液に、氷冷下、DIC 0. 31ml(1.
- 99mmol)を加えた。室温にて38時間攪拌した後、反応液を酢酸エチルで
 和釈し、飽和NaHCOs水溶液、水、飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒酢酸エチル: $n-\wedge$ キサン=1:4)に付し、2-[N-(ペンジルオキシカルボニル)-N-メチルアミノ]-N
- -[2-(3-tertブチル-4-ヒドロキシフェニル)-1-メチルエチル]15 -N-Me-3-メチルブタナミド 155mg(33%)を得た。

20

- $2-[N-(ベンジルオキシカルボニル)-N-メチルアミノ]-N-[2-(3-tertブチルー4-ヒドロキシフェニル)-1-メチルエチル]-N-Me-3-メチルブタナミド <math>150\,\mathrm{mg}\,(0.320\,\mathrm{mmol})$ および $20\,\mathrm{%水酸化パラジウム-炭素触媒}$ $0.02\,\mathrm{go}$ メタノール $2\,\mathrm{ml}$ 懸濁液を、水素雰囲気下、 $3\,\mathrm{時間攪拌した。触媒を濾別した後、減圧下に溶媒を留去し、 <math>N$
- -[2-(3-tertブチルー4-ヒドロキシフェニル) -1-メチルエチル] -N-Me-3-メチルー2-(メチルアミノ) ブタナミド 97mg (92%) を得た。
- (4) N-[2-(3-tertブチル-4-ヒドロキシフェニル) -1-メ25 チルエチル] - N-Me-3-メチル-2-(N-メチル-N-フェニルアラニノイルアミノ) ブタナミドの合成

01)の塩化メチレン 1.5ml溶液に、氷冷下、BOP 246mg(0.556mmol)、続いてTEA 0.077ml(0.556mmol)を加えた。室温にて2.5日間攪拌した後、反応液を塩化メチレンで希釈し、水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 クロロホルム:メタノール=150:1)に付し、N-[2-(3-tertブチル-4-ヒドロキシフェニル)-1-メチルエチル]-2-[N-(N-Boc-フェニルアラニノイル)-N-メチルアミノ]-N-Me-3-メチルブタナミド 108mg(67%)を得た。

- N-[2-(3-tertブチルー4-ヒドロキシフェニル)-1-メチルエチル]-2-[N-(N-Boc-フェニルアラニノイル)-N-メチルアミノ]-N-Me-3-メチルブタナミド 108mgを塩化メチレン 2mlの溶液とし、TFA 1mlを加えて、室温にて15分間攪拌した。減圧下に溶媒を留去して得られた残さを塩化メチレンで希釈し、飽和NaHCO3水溶液で洗浄した。得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒クロロホルム:メタノール:アンモニア水=60:1:0.1)に付し、N-[2-(3-tertブチルー4-ヒドロキシフェニル)-1-メチルエチル]-N-Me-3-メチルー2-(N-メチル-N-フェニルアラニノイルアミノ)ブタナミド 71mg(80%)を得た。
- NMR (g法、CDC13) : δ 0. 41 (3H, d, J=6.6Hz)、0. 74 (3H, d, J=6.6Hz)、1. 08 (3H, d, J=6.6Hz)、1. 36 (9H, s)、2. 07-2. 24 (1H, m)、2. 55-2. 76 (2H, m)、2. 81 (3H, s)、2. 86-3. 00 (2H, m)、2. 90 (3H, s)、3. 94 (1H, t, J=6.6Hz)、4. 94 (1H, d, J=10.9Hz)、5. 02-5. 11 (1H, m)、6. 61 (1H, d, J=8.3Hz)、6. 89 (1H, dd, J=2.0, 7.9Hz)、7. 00 (1H, d, J=1.7Hz)、7. 10-7. 35 (6H, m)

20

EI - MS : 481 (M +)

試験例1

5

モチリン受容体結合試験

モチリン受容体結合試験は次の方法で行った [Bormans et Regul. Peptides, 15, 143 (1986)]。屠殺したウサギ より十二指腸を摘出し、粘膜を剥離後、50mM Tris-HCl緩衝液中で homogenizeして受容体試料とした。受容体試料を125 I モチリン25 pMと共にインキュベートした後に、受容体に結合した放射活性を測定した。イ ンキュペート液中に薬物の代わりにDMSO(1%)を添加した際の放射活性か ら、大過剰のモチリン(10^{-7} M)を添加した際の放射活性を引いた差を特異的 10 結合とした。薬物の活性は特異的結合を50%に減少させる濃度(IC50、nM) で表した。結果を表C-1に示す。

試験例2

ウサギ摘出十二指腸縦走筋標本の収縮に対する作用

モチリンによるウサギ摘出十二指腸縦走筋標本の収縮に対する作用を次の方法 15 で調べた。屠殺したウサギより摘出した十二指腸標本(3×10mm)を、28 ℃に加温したKrebs溶液を満たした恒温槽(organ bath 10m 1)中に縦走筋方向に懸垂した。混合ガス(95%O2、5%CO2)をKreb s溶液に連続的に通気し、十二指腸標本の収縮は、isotonic tran sducer (TD-111T、日本光電 (株))を介して等張性(負荷1g) 20 に記録した。収縮の程度はアセチルコリン10⁻⁴Mの濃度による収縮を100% として、それに対する割合で示した。薬物の活性は、恒温槽内に添加したモチリ ンによる濃度依存的収縮に対する影響を、pA2値として計算した。結果を表C -1に示す。

表C-1

	実施例番号	モチリン受容体結合試験	収縮抑制試験
		I C ₅₀ (n M)	рА2
5	5	1 2	7.81
	18B	3. 7	8. 58
	118	1. 9	8. 43
	119	4. 3	8. 59

10

産業上の利用の可能性

本発明の化合物は、モチリンレセプターアンタゴニスト作用等を有し、過敏性腸症候群治療薬等の医薬として有用である。

5

請求の範囲

1. 一般式(1)

$$\begin{array}{c|c} R_1 - A & \\ N & R_3 \end{array} \qquad (1)$$

(式中、Aは、アミノ酸残基、または $N\alpha$ - 置換アミノ酸残基を表す。ここで、Aは、 $-NR_2$ -とアミドを形成するように結合している。

10 R₁は、R₆-CO-、置換基を有していてもよい炭素数2~7の直鎖もしくは 分枝鎖状のアルキル基、置換基を有していてもよい炭素数3~8の直鎖もしくは 分枝鎖状のアルケニル基、置換基を有していてもよい炭素数3~8の直鎖もしく は分枝鎖状のアルキニル基を表す。

R₂は、水素原子、または置換基を有していてもよい炭素数1~3の直鎖もし 15 くは分枝鎖状のアルキル基を表す。

 R_3 は、 $-CO-R_7$ 、置換基を有していてもよい炭素数 $1\sim5$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基、置換基を有していてもよい炭素数 $2\sim5$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニル基、置換基を有していてもよい炭素数 $2\sim5$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキニル基を表す。

20 R₄は、水素原子、炭素数1~6の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基、炭素数2~6の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニル基、炭素数2~6の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキニル基、または一般式(2)

$$\begin{array}{c|c}
 & R_{15} \\
\hline
 & R_{16} \\
\hline
 & R_{17}
\end{array}$$
(2)

を表す。

 R_5 は、水素原子、または、 $-OR_8$ を表す。

Roは、置換基を有していてもよい炭素数1~6の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基、置換基を有していてもよい炭素数2~7の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニル基、置換基を有していてもよい炭素数2~7の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキニル基、ベンゼン環もしくは復素環と縮合していてもよい炭素数3~7のシクロアルキル基、置換基を有していてもよい炭素数6~12の芳香環、置換基を有していてもよい炭素数3~12の飽和もしくは不飽和の複素環、-N(Ro)Rio、または、-ORioを表す。

5

10

15

20

25

 R_1 は、水素原子、置換基を有していてもよい炭素数 $1\sim5$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基、炭素数 $3\sim7$ のシクロアルキル基、-N (R_{12}) R_{13} 、- O R_{14} を表す。

R₈は、水素原子、または炭素数1~4の直鎖状のアルキル基を表す。

R₀およびR₁₀は、同一または異なって、水素原子、置換基を有していてもよい炭素数1~5の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基、置換基を有していてもよい炭素数2~6の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニル基、置換基を有していてもよい炭素数2~6の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキニル基、ベンゼン環もしくは複素環と縮合していてもよい炭素数3~6のシクロアルキル基、または、置換基を有していてもよい炭素数6~12の芳香環を表す。

R11は、置換基を有していてもよい炭素数1~5の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基、置換基を有していてもよい炭素数2~6の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニル基、置換基を有していてもよい炭素数2~6の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキニル基、ベンゼン環もしくは復素環と縮合していてもよい炭素数3~6のシクロアルキル基、または、置換基を有していてもよい炭素数6~12の芳香環を表す。

R₁₂およびR₁₃は、同一または異なって、水素原子、炭素数1~4の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基、または炭素数3~7のシクロアルキル基を表す。

R14は、水素原子、炭素数1~6の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基、または炭素数3~7のシクロアルキル基を表す。

R₁₅は水素原子またはメチル基を表す。

RieおよびRizは、一緒になって、炭素数3~7のシクロアルキル基もしくは

シクロアルケニル基を表す。)

で示される化合物、その水和物、またはその薬学的に許容しうる塩。

- 一般式(1)において、Aが、バリン(Val)、ロイシン(Leu)、イソロイシン(Ile)、フェニルアラニン(Phe)、チロシン(Tyr)、トリプトファン(Trp)、フェニルグリシン(Phg)、ヒドロキシプロリン(Hyp)、ホモフェニルアラニン(Hph)、シクロヘキシルグリシン(Chg)、シクロヘキシルアラニン(Cha)、tertーロイシン(Tle)、2ーチエニルアラニン(Thi)、Nーメチルバリン(NーMeーVal)、Nーメチルロイシン(NーMeーLeu)、Nーメチルイソロイシン(NーMeーIle)、Nーメチルフェニルグリシン(NーMeーPhe)、Nーメチルフェニルグリシン(NーMeーPhg)、Nーメチルシクロヘキシルアラニン(NーMeーCha)、または、Nーメチルtertーロイシン(NーMeーTle)、である請求項1記載の化合物、その水和物、またはその薬学的に許容しうる塩。
- 3. 一般式(1)において、 R_1 が、フェニルアラニノイル基、N-Me -7ェニルアラニノイル基、 $\beta-(3-4)$ 0 アラニノイル基、 $\beta-(2-7)$ 1 ア
 - 4. 一般式(1) において、 R_2 が、水素原子またはメチル基である請求 項 $1\sim3$ のいずれか1項に記載の化合物、その水和物、またはその薬学的に許容 しうる塩。
- 5. 一般式 (1) において、 R_3 が、アミド基、N-メチルアミド基、メ チル基、またはアミノメチル基である請求項 $1\sim4$ のいずれか1項に記載の化合物、その水和物、または薬学的に許容しうる塩。
 - 6. 一般式(1)において、 R_4 が、イソプロピル基、tertーブチル 基(tBu)、1, 1-ジメチルプロピル基、または、1, 1-ジメチル-2- プロペニル基、である請求項 $1\sim5$ のいずれか1項に記載の化合物、その水和物、

またはその薬学的に許容しうる塩。

7. 一般式 (1) において、 R_5 が、水酸基またはメトキシ基である請求 項 $1\sim6$ のいずれか1項に記載の化合物、その水和物、またはその薬学的に許容 しうる塩。

- 一般式(1) において、Aが、バリン(Val)、ロイシン(Leu) 5 8. 、イソロイシン(Ile)、フェニルアラニン(Phe)、チロシン(Tyr)、 トリプトファン (Trp)、フェニルグリシン (Phg)、ヒドロキシプロリン (Hyp)、ホモフェニルアラニン (Hph)、シクロヘキシルグリシン (Ch g)、シクロヘキシルアラニン(Cha)、tert-ロイシン(Tle)、2ーチエニルアラニン(Thi)、N-メチルバリン(N-Me-Val)、N-10 メチルロイシン(N-Me-Leu)、N-メチルイソロイシン(<math>N-Me-Ile)、N-メチルフェニルアラニン(N-Me-Phe)、N-メチルフェニ ルグリシン (N-Me-Phg)、N-メチルシクロヘキシルアラニン <math>(N-Me-Cha) 、または、N-メチル t e r t -ロイシン (N-Me-Tle) で 15 あり; R₁が、フェニルアラニノイル基、N-Me-フェニルアラニノイル基、 β -(3-インドリル) アラニノイル基、チロシノイル基、 β -(2-チエニル) アラニノイル基、 β -(2-フリル)アラニノイル基、 β -シクロヘキシルアラ ニノイル基、3-フェニルブチリル基、1-ベンゾシクロブチルカルボニル基、 ベンジルアミノカルボニル基、またはベンジルオキシカルボニル基、であり;R 20 2が、水素原子またはメチル基であり;R₃が、アミド基、N-メチルアミド基、 メチル基、またはアミノメチル基であり;R4が、イソプロピル基、tert-ブチル基(t B u)、1. 1 – ジメチルプロピル基、または、1, 1 – ジメチル -2-プロペニル基であり; R₅が、水酸基またはメトキシ基、である請求項1 に記載の化合物、その水和物または、その薬学的に許容しうる塩。
- 9. Phe-Phg-Tyr (3-tBu) -NH₂, Phe-N-Me
 -D-Phg-Tyr (3-tBu) -NH₂, Phe-Phe-Tyr (3tBu) -NH₂, Phe-Cha-Tyr (3-tBu) -NH₂, Phe-V
 al-Tyr (3-tBu) -NH₂, Phe-Leu-Tyr (3-tBu)
 -NH₂, Phe-Tyr-Tyr (3-tBu) -NH₂, Phe-Hph-T

 $yr(3-tBu)-NH_2$, Phe-Ile-Tyr(3-tBu)-NH₂, Trp-Phg-Tyr (3-tBu) -NH₂, Cha-Phg-Tyr (3 - t B u) $- N H_2$, $P h e - V a l - N - M e - T y r (3 - t B u) - N H_2$, Phe-Phg-Tyr (3-tBu) -NHMe、N- (ペンジルアミノカル ポニル) -N-Me-D-Phe-Tyr (3-tBu) -NH₂、N-(S)-3-7ェニルブチリルーPhg-Tyr (3-tBu) -NH₂、N-(2-1)アミノー3-フェニルプロピル) -Phg-Tyr(3-tBu)-NH₂、N-(2-r ミノー3-フェニルプロピル) - Val-Tyr(3-tBu) - Nルエチル] -3-メチル-2-(N-メチル-N-フェニルアラニノイルアミ 10 ノ) ープタナミド、Phe-N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-t Bu) $-NH_2$ 、N-[2-(3-tertブチルー4-ヒドロキシフェニル)-1-メチルエチル] - 3-メチル-2-[N-メチル-N-(N-Me-フェニル アラニノイル) アミノ] ブタナミドからなる化合物群から選択される請求項1記 15 載の化合物、その水和物、またはその薬学的に許容しうる塩。

- 10. 請求項1~9のいずれか1項に記載の化合物を有効成分として含有する医薬。
- 11. 請求項1~9のいずれか1項に記載の化合物を含有するモチリンレセプターアンタゴニスト。
- 20 12. 請求項1~9のいずれか1項に記載の化合物を有効成分として含有 する消化管運動抑制剤。
 - 13. 請求項1~9のいずれか1項に記載の化合物を有効成分として含有する高モチリン血症治療剤。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP98/03627

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.C16 C07K5/08, 5/06, A61K38/06, 38/05							
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC							
	SEARCHED						
Minimum de Int.	ocumentation searched (classification system followed b C1 ⁶ C07K5/06-097, A61K38/05-06	y classification symbols)					
Documentat	Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched						
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CA (STN), CAOLD (STN), REGISTRY (STN)							
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
Category*	Citation of document, with indication, where app	· · ·	Relevant to claim No.				
х	WO, 96/40208, Al (Torrey Pin Molecular Studies), 19 December, 1996 (19. 12. 96 & EP, 853484, Al		1, 10				
X	WO, 94/3483, A1 (Chiron Corp 17 February, 1994 (17. 02. 94		1, 10				
A	DEPOORTERE, I. et al., Antago [Phe ³ ,Leu ¹³]procine motilin., Vol. 286 (1995) p.241-p.247.	onistic properties of Eur. J. Pharmacol.,	1-13				
A	POITRAS, P., et al., Motilin s motilin receptor antagonists Res. Commun., Vol. 205, No. 1	, Biochem. Biophys.	1-13				
A	TAKANASHI, H., et al., GM-109 motilin receptor antagonist i the rabbit small intestine., Ther., Vol. 273, No. 2 (1995)	n the smooth muscle of J. Pharmacol. Exp.	1–13				
Furth	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	<u> </u>				
"A" docum conside "E" earlier "L" docum cited to special "O" docum means "P" docum the pri	I categories of cited documents: cent defining the general state of the art which is not cred to be of particular relevance document but published on or after the international filing date cent which may throw doubts on priority claim(s) or which is o establish the publication date of another citation or other I reason (as specified) cent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other cent published prior to the international filing date but later than ority date claimed actual completion of the international search	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family Date of mailing of the international search report					
19 October, 1998 (19. 10. 98) 4 November, 1998 (04. 11. 98)							
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office		Authorized officer					
Facsimile No.		Telephone No.					

A. 発明の属	する分野の分類(国際特許分類(IPC))						
Int. Cl ⁶ C C	07K5/08, 5/06, A61K38/06	38/05					
	「った分野						
調査を行った最	小限資料(国際特許分類(IPC))						
Int.Cl ^a C (Int. Cl° C 0 7 K 5 / 0 6 - 0 9 7, A 6 1 K 3 8 / 0 5 - 0 6						
最小限資料以外	最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの						
国際調査で使用	りした電子データベース(データベースの名称、	調査に使用した用語)					
CA (STN	N), CAOLD (STN), REGISTRY	(STN)					
C. 関連する	らと認められる文献						
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の簡重が関連すると	きけ その関連する策略の表示	関連する 請求の範囲の番号				
X	X WO, 96/40208, A1 (Torrey Pines Institute for Molecular Studies) 19.12月.1996		1, 10				
x	(19. 12. 96) & EP, 853484, A1 WO, 94/3483, A1 (Chiron Corporation) 17. 2月. 1994 (17. 02. 94) (ファミリーなし)		1, 10				
A .	DEPOORTERE, I. et al., Antagonistic properties of [Phe ³ , Leu ¹³] procine motilin., Eur. J. Pharmacol., Vol. 286 (1995) p. 241-p. 247.		1-13				
× C欄の続:	きにも文献が列挙されている。 		紙を 参照。 				
もの 「E」先行文i の 「L」優先権 日若し 文献(i 「O」口頭に	のカテゴリー 連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 献ではあるが、国際出願日以後に公表されたも 主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 くは他の特別な理由を確立するために引用する 理由を付す) よる開示、使用、展示等に言及する文献 願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献					
国際調査を完	了した日 19.10.98	国際調査報告の発送日 04.11.9	3				
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号10.0-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号		特許庁審査官(権限のある職員) 藤森 知郎 電話番号 03-3581-1101	内線 3444				

- (44)						
C (続き). 関連すると認められる文献						
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号				
A	POITRAS, P., et al., Motilin synthetic analogues and motilin receptor antagonists., Biochem. Biophys. Res. Commun., Vol. 205, No. 1 (1994) p. 449-p. 454	1-13				
A	TAKANASHI, H., et al., GM-109: A novel, selective motilin receptor antagonist in the smooth muscle of the rabbit small intestine., J. Pharmacol. Exp. Ther., Vol. 273, No. 2 (1995) p. 624-p. 628	1-13				
	·					
		·				
	•					